Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/018638

International filing date: 14 December 2004 (14.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2003-419124

Filing date: 17 December 2003 (17.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 20 January 2005 (20.01.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



17.12.2004

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application: 2003年12月17日

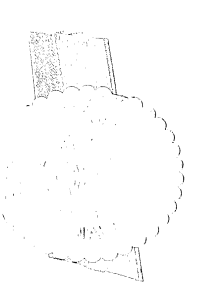
出願番号 Application Number: 特願2003-419124

[ST. 10/C]:

[JP2003-419124]

出 願 人
Applicant(s):

サントリー株式会社



特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年11月24日







【書類名】 特許願 【整理番号】 P03-0099

 【提出日】
 平成15年12月17日

 【あて先】
 特許庁長官 殿

【国際特許分類】 A01H 1/00 C12N 15/05

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府大阪市東成区大今里4丁目16-53

【氏名】 松井 啓祐

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府三島郡島本町江川2丁目13-2-301 【氏名】 陳 任

【特許出願人】

【識別番号】 000001904

【氏名又は名称】 サントリー株式会社

【代理人】

【識別番号】 100080034

【弁理士】

【氏名又は名称】 原 謙三 【電話番号】 06-6351-4384

【選任した代理人】

【識別番号】 100113701

【弁理士】

【氏名又は名称】 木島 隆一

【選任した代理人】

【識別番号】 100116241

【弁理士】

【氏名又は名称】 金子 一郎

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 003229 【納付金額】 21,000円

【その他】

国等の委託研究の成果に係る特許出願(平成15年度新エネルギー・産業技術総合開発機構生物機能活用型循環産業システム創造プログラム/植物機能改変技術実用化開発委託研究、産業活力再生特別措置法第30条の適用を受けるもの)

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 図面 1

 【物件名】
 要約書 1





【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸合成酵素を植物体に導入し、アラキドン酸を生産させるアラキドン酸生産工程を含む植物体の生産方法により得られることを特徴とするアラキドン酸含有ダイズ。

【請求項2】

上記アラキドン酸生産工程は、上記アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸合成酵素をコードする遺伝子を含む組換え発現ベクターを、植物細胞に導入する形質転換工程を含むことを特徴とする請求項1に記載のアラキドン酸含有ダイズ。

【請求項3】

さらに、上記アラキドン酸生産工程は、上記組換え発現ベクターを構築する組換え発現 ベクター構築工程を含んでいることを特徴とする請求項2に記載のアラキドン酸含有ダイ ズ。

【請求項4】

上記組換え発現ベクター構築工程には、ダイズ種子特異的プロモーターの下流領域に、 アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸合成酵素をコードする遺伝子を連結する工程が含ま れることを特徴とする請求項3に記載のアラキドン酸含有ダイズ。

【請求項5】

上記アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸合成酵素が、 Δ 6 不飽和化酵素、脂肪酸鎖長延長酵素、および Δ 5 不飽和化酵素であることを特徴とする請求項 $1\sim4$ のいずれか 1 項に記載のアラキドン酸含有ダイズ。

【請求項6】

上記 Δ 6 不飽和化酵素が、以下の(a)または(b)記載のタンパク質であることを特徴とする請求項 5 に記載のアラキドン酸含有ダイズ。

- (a) 配列番号1に示されるアミノ酸配列からなるタンパク質。
- (b) 配列番号 1 に示されるアミノ酸配列において、1 個又は数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、及び/又は付加されたアミノ酸配列からなり、脂肪族モノカルボン酸の Δ 6 位に不飽和結合を導入する反応を触媒する機能を有するタンパク質。

【請求項7】

上記 Δ 6 不飽和化酵素をコードする遺伝子として、以下の(c)または(d)記載の遺伝子が用いられることを特徴とする請求項 5 に記載のアラキドン酸含有ダイズ。

- (c) 配列番号 2 に示される塩基配列をオープンリーディングフレーム領域として有する遺伝子。
- (d)配列番号 2 に示される塩基配列からなる遺伝子と相補的な塩基配列からなる遺伝子とストリンジェントな条件でハイブリダイズし、かつ、脂肪族モノカルボン酸の Δ 6 位に不飽和結合を導入する反応を触媒する機能を有するタンパク質をコードする遺伝子。

【請求項8】

上記脂肪酸鎖長延長酵素が、以下の(e)または(f)記載のタンパク質であることを特徴とする請求項5に記載のアラキドン酸含有ダイズ。

- (e) 配列番号3に示されるアミノ酸配列からなるタンパク質。
- (f) 配列番号 3 に示されるアミノ酸配列において、1 個又は数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、及び/又は付加されたアミノ酸配列からなり、脂肪族モノカルボン酸の炭素鎖の延長反応を触媒する機能を有するタンパク質。

【請求項9】

上記脂肪酸鎖長延長酵素をコードする遺伝子として、以下の(g)又は(h)記載の遺伝子が用いられることを特徴とする請求項5に記載のアラキドン酸含有ダイズ。

- (g) 配列番号4に示される塩基配列をオープンリーディングフレーム領域として有する 遺伝子。
- (h) 配列番号4に示される塩基配列からなる遺伝子と相補的な塩基配列からなる遺伝子とストリンジェントな条件でハイブリダイズし、かつ、脂肪族モノカルボン酸の炭素鎖の



延長反応を触媒する機能を有するタンパク質をコードする遺伝子。

【請求項10】

上記 Δ 5 不飽和化酵素が、以下の(i)または(j)記載のタンパク質であることを特徴とする請求項5 に記載のアラキドン酸含有ダイズ。

- (i) 配列番号5に示されるアミノ酸配列からなるタンパク質。
- (j)配列番号 5 に示されるアミノ酸配列において、1 個又は数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、及び/又は付加されたアミノ酸配列からなり、脂肪族モノカルボン酸の Δ 5 位に不飽和結合を導入する反応を触媒する機能を有するタンパク質。

【請求項11】

上記 Δ 5 不飽和化酵素をコードする遺伝子として、以下の(k) または(1) 記載の遺伝子が用いられることを特徴とする請求項5 に記載のアラキドン酸含有ダイズ。

- (k) 配列番号6に示される塩基配列をオープンリーディングフレーム領域として有する遺伝子。
- (1) 配列番号 6 に示される塩基配列からなる遺伝子と相補的な塩基配列からなる遺伝子とストリンジェントな条件でハイブリダイズし、かつ、脂肪族モノカルボン酸の Δ 5 位に不飽和結合を導入する反応を触媒する機能を有するタンパク質をコードする遺伝子。

【請求項12】

上記アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸合成酵素または該酵素をコードする遺伝子は、モルティエラ(Mortierella)属由来であることを特徴とする請求項 $1\sim11$ のいずれか1項にアラキドン酸含有ダイズ。

【請求項13】

上記アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸合成酵素または該酵素をコードする遺伝子は、モルティエラ アルピナ (Mortierella alpina) 由来であることを特徴とする請求項 1 2 のいずれか 1 項にアラキドン酸含有ダイズ。

【請求項14】

上記アラキドン酸生産工程には、宿主の Δ 15不飽和化酵素の発現を抑制する発現抑制工程が含まれることを特徴とする請求項 $1\sim$ 13のいずれか1項に記載のアラキドン酸含有ダイズ。

【請求項15】

上記発現抑制工程は、RNAi法によって Δ 15不飽和化酵素の発現を抑制する工程であることを特徴とする請求項 $1\sim$ 14のいずれか1項に記載のアラキドン酸含有ダイズ。

【請求項16】

上記ダイズには、細胞、組織、カルス、種子、成育した植物個体、もしくは該植物個体と同じ性質を有する植物個体の子孫が含まれることを特徴とする請求項 $1\sim15$ のいずれか1項に記載のアラキドン酸含有ダイズ。

【請求項17】

請求項 $1 \sim 16$ のいずれか1項に記載のアラキドン酸含有ダイズから得られることを特徴とするアラキドン酸。

【請求項18】

請求項17に記載のアラキドン酸を含んでいることを特徴とする組成物。

【請求項19】

請求項18に記載の組成物を含んでいることを特徴とする食品。

【請求項20】

請求項 $1\sim16$ のいずれか1項に記載のアラキドン酸を含有するダイズを作製するためのキットであって、

アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸合成酵素をコードする遺伝子と、プロモーターと を含む組換え発現ベクターを少なくとも含んでいることを特徴とするアラキドン酸含有ダ イズ作製キット。

【請求項21】

さらに、上記組換え発現ベクターを植物細胞に導入するための試薬群を含んでいること



を特徴とする請求項20に記載のアラキドン酸含有ダイズ作製キット。



【書類名】明細書

【発明の名称】アラキドン酸を含有するダイズおよびその利用

【技術分野】

[0001]

本発明は、アラキドン酸を含有するダイズ(大豆、Glycine max)およびその利用に関するものであり、特にアラキドン酸の合成系に関与する酵素の遺伝子を導入するアラキドン酸を含有する植物体の生産方法を用いて得られるダイズ、およびその利用に関するものである。

【背景技術】

[0002]

[0003]

このような脂肪酸は、植物においても細胞膜の主成分であるとともに、エネルギー源として、主にトリグリセリドの形で種子や果実に蓄積される重要な成分である。また、植物に蓄積される脂質の量や脂肪酸組成は、植物の種類によって異なる。このような植物に蓄積される脂肪酸としては、例えば、炭素数16(C16)の飽和脂肪酸のパルミチン酸(C16:0)、炭素数18(C18)の飽和脂肪酸のステアリン酸(C18:0)や、炭素数18(C18)の不飽和脂肪酸として、以下順に1、2、3個の二重結合(不飽和結合)を有するオレイン酸(C18:1)、リノール酸(C18:2)、 α -リノレン酸(C18:3 α)が主なものとして知られており、これら脂肪酸を比較的多く含む、ダイズ、アブラヤシ、ヒマワリ、ナタネ、ココヤシなどが油脂原料植物(油糧植物とも称される)として栽培されている。なお、炭素数が18以上で不飽和結合(二重結合または三重結合)を2個所以上もつ脂肪酸を総称して高度不飽和脂肪酸(ポリアンサチュレーティドファッティーアシド(PUFA:Poly Unsaturated Fatty Acid))と呼ばれている。

[0004]

ところで、高等動物は、一般にリノール酸や α -リノレン酸を合成する不飽和化酵素を有しないため、必ず植物(植物性食品)から上記 P U F A を摂取する必要があり、それゆえ、リノール酸や α -リノレン酸は必須脂肪酸と呼ばれる。高等動物の体内では、これらの不飽和脂肪酸を基質として、さらに不飽和化と炭素鎖の伸長が繰り返され、ジホモー γ -リノレン酸、アラキドン酸(C 2 0:4 n - 6)、エイコサペンタエンタエン酸(E P A)(C 2 0:5 n - 3)、ドコサヘキサエン酸(D H A)(C 2 2:6 n - 3)などが合成される。

[0005]

これらPUFAは、高等動物の体内での代謝において様々な機能を示すほか、プロスタグランジン類の直接の前駆体としても重要な役割を果たすことが知られている。特に、老人や乳児などでは、ジホモー γ -リノレン酸、アラキドン酸、EPA、DHA等の生合成能が低下しているため、食物からの摂取が必要とされる。特にアラキドン酸は、老人性痴呆症の改善効果もあることが知られており、アラキドン酸を主成分とする健康食品も市販されており、アラキドン酸に対する需要が拡大している。

[0006]

このアラキドン酸は、魚油に比較的多く含まれ、現在も一部は魚油からの抽出によって供給されている。しかし、魚資源の枯渇、供給量の変動や環境汚染による油脂資源の汚染なども問題になっているため、近年では生産性の制御、長期の安定供給、清浄性などに優れ、精製が比較的容易なモルティエラ(Mortierella)などの微生物発酵により、アラキドン酸の生産が行われている(非特許文献1参照)。しかしながら現状では生産コストが



高い、スケールアップに設備投資が必要である、スケールアップが容易ではないといった 多くの問題点が指摘されている。

[0007]

このため、これらのPUFA、とりわけアラキドン酸を油糧植物で作ることができれば、生産過程の大幅な効率化とコストダウンが期待できる。近年、PUFA生合成に必須の不飽和化酵素や鎖長延長酵素遺伝子が動植物、カビや酵母から相次いで単離され、これらの遺伝子を高等植物へ導入することによって高等植物でのPUFA生産が可能と考えられている。

[0008]

実際に遺伝子組換えによって、植物に含まれる油脂の組成を改変した例として、(i)ラ ウリン酸生産ナタネ(ラウリン酸を比較的多く含む月桂樹から、C12:0-ACP (ア シルキャリアプロテイン) に特異的に作用し、ラウリン酸を遊離する中鎖アシルーACP チオエステラーゼ遺伝子をナタネの種子貯蔵タンパク質であるナピン遺伝子のプロモータ ーに連結しナタネに導入したもの:非特許文献2参照)、(ii)高ステアリン酸含有ナタネ (C18:0-ACP不飽和化酵素遺伝子の発現をアンチセンス遺伝子の導入により抑制 し、ステアリン酸含有量を40%に高めた組換え体ナタネ:非特許文献3参照)、(iii) 高エルカ酸(C22:1)ナタネ(酵母のLPAAT遺伝子を導入することにより、エル カ酸含有量を90%にまで高めたナタネ:非特許文献4参照)、(iv)高オレイン酸生産ダ イズ(ダイズ種子で発現しているΔ12不飽和化酵素遺伝子Fad2の発現を抑制するこ とにより、オレイン酸からリノール酸への合成経路を抑制した結果、オレイン酸含有量が 約23%から80%程度にまで高まったダイズ。なお、Fad2を制御するプロモーター としては、ダイズ種子貯蔵タンパク質であるβ-コングリシニン遺伝子由来のものが用い られた。)、 $(v)_{\gamma}$ -リノレン酸生産ナタネ(ルリチシャから単離された Δ 6不飽和化酵 素遺伝子を導入したナタネ:非特許文献5)などが作製されている。また、ケイ藻由来の Δ6不飽和化酵素遺伝子とΔ5不飽和化酵素遺伝子とヒメツリガネゴケ由来の鎖長延長酵 素遺伝子とをアマで発現させ、アラキドン酸およびEPAが生産された報告がある(非特 許文献6参照)。

[0009]

また、高度不飽和脂肪酸を生産するダイズを生産すべく、高度不飽和脂肪酸生産菌モルティエラから単離した Δ 6 不飽和化酵素、鎖長延長酵素、 Δ 5 不飽和化酵素のcDNAを様々なプロモーターに連結し、遺伝子導入を行う試みも報告されている(例えば、非特許文献 11、12 参照)。なお、ここで記述した内容は、特段に述べない限り、非特許文献 7 または非特許文献 8 に依った。

【非特許文献 1】 Appl. Microbiol. Biotechnol., 31, pl1 (1987)

【非特許文献 2】 Science,257, p72(1992)

【非特許文献 3】 Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A., 89, p2624(1992)

【非特許文献 4】 Plant Cell, 9, p909 (1997)

【非特許文献 5】 Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A., 94, p4211 (1997)

【非特許文献 6】 J. Biol. Chem. 278, p35115, (2003)

【非特許文献 7】「植物代謝工学」エヌ・ティー・エス社2002年(ISBN4-86043-004-2C3045)p574-586

【非特許文献 8】 J. Plant Physiol. 160, p779 (2003)

【非特許文献 9】Bio/Technology 11 p194, 1993

【非特許文献 1 0】 Proc Natl Acad Sci U S A. 96 p12929(1999)

【非特許文献11】平成14年度「植物利用エネルギー使用合理化生産技術の研究開発成果報告書」

【非特許文献12】田中良和著、地球環境・食糧・資源のための植物バイオ第160委員会 第8回研究会資料(日本学術振興会)、p14-16、平成15年6月13日開催

【非特許文献 1 3】 Santarem ER and Finer JJ (1999)、In Vitro Cell. Dev. Biol.



-Plant 35: 451-455

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0010]

しかしながら、アラキドン酸を植物体に生産させることを報告した上記非特許文献 6 の記載は、明確ではなく、その開示は十分とはいえない。

$[0\ 0\ 1\ 1]$

より詳細には、植物体に異種生物の遺伝子を導入し、油脂の組成や質を改変する場合は、炭素鎖長の決定に関与する酵素の遺伝子や、二重結合の数・位置を決定する不飽和化酵素の遺伝子の発現制御を行う必要がある。また、本来その植物がもたない脂肪酸を生産する場合は、当該脂肪酸が宿主植物の生育に悪影響を及ぼすことがないよう、脂肪酸合成の時期、部位、細胞内での存在形態などを考慮することが必要となる。

[0012]

さらに、植物において異種生物とくに植物以外の遺伝子を発現させる場合には、転写産物がプロセシングされる場合があり、このような場合には、例えば、コドンの改変を行うなどの処理を必要がある(非特許文献 9 参照)。

[0013]

また、一連の生合成反応に関わる酵素は細胞内で複合体を形成しており、その代謝物は 分子チャネルを経て代謝される場合があるとされている(非特許文献10参照)。このような場合、たとえ生合成に関わる酵素の遺伝子が公知であって、遺伝子の導入方法が公知 であっても、導入した異種遺伝子由来の遺伝子によって生産された酵素が、宿主植物にお いてどの程度うまく機能し、目的の物質を生産できるか否かの予測は非常に困難である。

[0014]

しかし、上記非特許文献6には、これらの問題点については全く記載されておらず、その開示は不十分といわざるを得ない。以上のように、脂肪酸生合成については未知な部分が多く、さらに異種生物、例えばモルティエラの脂肪酸生合成遺伝子の転写・翻訳がダイズにおいて効率よく起こるかどうか、これらの遺伝子がコードする酵素がダイズの中で良好に機能するかどうか、これらの酵素がダイズの脂質合成酵素群と細胞内で協調して機能できるか、脂肪酸の蓄積にはトリグリセリドの形でオイルボディーとなることが必要であるがアラキドン酸が合成されてもそれが蓄積されるかどうか等は未知数である。つまり、異種生物の遺伝子を植物に導入し、アラキドン酸を生産させるためには、相当な試行錯誤が必要であるといえる。

[0015]

また、マメ科植物、とくにダイズは遺伝子導入による形質転換の困難性が指摘されており、ダイズの形質転換についての情報量も少ない。数件の報告例によるとダイズにおける形質転換効率、再生効率は極めて低く、形質転換可能な品種も限定されている(非特許文献13)。このため、(i)遺伝子導入の困難なダイズの形質転換系の開発が必要であり、(ii)さらに、高度不飽和脂肪酸合成に必要な複数の遺伝子を安定に発現させる多重遺伝子安定発現系の開発も必要となる。加えて、(iii)異種生物由来の遺伝子産物(脂肪酸合成に関与する酵素)が実際にダイズにおいてタンパク質レベルで発現し、酵素活性を有するか否か、つまり形質転換ダイズの脂質組成が変化するか否かを確認する必要もある。

$[0\ 0\ 1\ 6\]$

このように、ダイズにて高度不飽和脂肪酸を生産させることは極めて困難な技術であり、多段階の技術の開発が必要とされる。それゆえ、上記非特許文献11、12での報告においても、高度不飽和脂肪酸を生産する形質転換ダイズ(植物体)は未だ得られていない

[0017]

したがって、上記種々の問題点を解決すべく試行錯誤を重ねて、実際に異種生物由来の遺伝子を植物に導入し、DNAレベルでの発現だけでなく、タンパク質レベルでの酵素発現、および酵素の機能確認を行い、現実にアラキドン酸を含有するダイズを生産すること



が強く求められている。

[0018]

本発明は、上記の問題点に鑑みてなされたものであり、その目的は、アラキドン酸を含有するダイズおよびその利用法を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

[0019]

本発明者らは、上記の課題に鑑み鋭意検討した結果、モルティエラ由来の Δ 6 不飽和化酵素、脂肪酸鎖長延長酵素、 Δ 5 不飽和化酵素の3種の遺伝子をダイズ種子特異的プロモーターの下流に連結し、さらにターミネーターを付加して、同一のベクター上に配置した組換え発現ベクターを作製し、これをダイズ胚に導入することにより、形質転換ダイズを作製したところ、はじめて異種生物由来の遺伝子産物がダイズ内にてタンパク質レベルで発現されるとともに、酵素の機能をも発揮し、アラキドン酸が生産されることを明らかにし、当該形質転換ダイズがアラキドン酸を含有することを独自に見出し、本発明を完成させるに至った。

[0020]

すなわち、本発明に係るアラキドン酸含有ダイズは、上記課題を解決するために、アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸合成酵素を植物体に導入し、アラキドン酸を生産させるアラキドン酸生産工程を含む植物体の生産方法により得られることを特徴としている。

[0021]

また、上記アラキドン酸生産工程は、上記アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸合成酵素をコードする遺伝子を含む組換え発現ベクターを、植物細胞に導入する形質転換工程を含むことが好ましい。

[0022]

さらに、上記アラキドン酸生産工程は、上記組換え発現ベクターを構築する組換え発現ベクター構築工程を含んでいることが好ましい。

[0023]

また、上記組換え発現ベクター構築工程には、ダイズ種子特異的プロモーターの下流領域に、アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸合成酵素をコードする遺伝子を連結する工程が含まれることが好ましい。

[0024]

また、上記アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸合成酵素が、Δ6不飽和化酵素、脂肪酸鎖長延長酵素、およびΔ5不飽和化酵素であることが好ましい。

[0025]

また、上記 Δ 6 不飽和化酵素が、以下の(a)または(b)記載のタンパク質であることが好ましい。

- (a) 配列番号1に示されるアミノ酸配列からなるタンパク質。
- (b) 配列番号1に示されるアミノ酸配列において、1個又は数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、及び/又は付加されたアミノ酸配列からなり、脂肪族モノカルボン酸の Δ 6位に不飽和結合を導入する反応を触媒する機能を有するタンパク質。

[0026]

また、上記 Δ 6 不飽和化酵素をコードする遺伝子として、以下の(c)または(d)記載の遺伝子が用いられることが好ましい。

- (c)配列番号2に示される塩基配列をオープンリーディングフレーム領域として有する遺伝子。
- (d) 配列番号 2 に示される塩基配列からなる遺伝子と相補的な塩基配列からなる遺伝子とストリンジェントな条件でハイブリダイズし、かつ、脂肪族モノカルボン酸の Δ 6 位に不飽和結合を導入する反応を触媒する機能を有するタンパク質をコードする遺伝子。

[0027]

また、上記脂肪酸鎖長延長酵素が、以下の(e)または(f)記載のタンパク質であることが好ましい。

- (e) 配列番号3に示されるアミノ酸配列からなるタンパク質。
- (f)配列番号 3 に示されるアミノ酸配列において、1 個又は数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、及び/又は付加されたアミノ酸配列からなり、脂肪族モノカルボン酸の炭素鎖の延長反応を触媒する機能を有するタンパク質。

[0028]

また、上記脂肪酸鎖長延長酵素をコードする遺伝子として、以下の(g)又は(h)記載の遺伝子が用いられることが好ましい。

- (g)配列番号4に示される塩基配列をオープンリーディングフレーム領域として有する遺伝子。
- (h) 配列番号4に示される塩基配列からなる遺伝子と相補的な塩基配列からなる遺伝子とストリンジェントな条件でハイブリダイズし、かつ、脂肪族モノカルボン酸の炭素鎖の延長反応を触媒する機能を有するタンパク質をコードする遺伝子。

[0029]

また、上記 Δ 5 不飽和化酵素が、以下の(i)または(j)記載のタンパク質であることが好ましい。

- (i) 配列番号5に示されるアミノ酸配列からなるタンパク質。
- (j)配列番号 5 に示されるアミノ酸配列において、1 個又は数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、及び/又は付加されたアミノ酸配列からなり、脂肪族モノカルボン酸の Δ 5 位に不飽和結合を導入する反応を触媒する機能を有するタンパク質。

[0030]

また、上記 Δ 5不飽和化酵素をコードする遺伝子として、以下の(k)または(l)記載の遺伝子が用いられることが好ましい。

- (k)配列番号6に示される塩基配列をオープンリーディングフレーム領域として有する遺伝子。
- (1) 配列番号 6 に示される塩基配列からなる遺伝子と相補的な塩基配列からなる遺伝子とストリンジェントな条件でハイブリダイズし、かつ、脂肪族モノカルボン酸の Δ 5 位に不飽和結合を導入する反応を触媒する機能を有するタンパク質をコードする遺伝子。

[0031]

上記アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸合成酵素または該酵素をコードする遺伝子は、モルティエラ(Mortierella)属由来であることが好ましい。特に、上記アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸合成酵素または該酵素をコードする遺伝子は、モルティエラ アルピナ(Mortierella alpina)由来であることが好ましい。

[0032]

また、上記アラキドン酸生産工程には、宿主のΔ15不飽和化酵素の発現を抑制する発 現抑制工程が含まれることが好ましい。

[0033]

さらに、上記発現抑制工程は、RNAi法によって Δ 15不飽和化酵素の発現を抑制する工程であることがより好ましい。

[0034]

また、上記いずれかの油脂原料植物体により生産されるアラキドン酸を含有した植物体も本発明に含まれる。なお、上記植物体には、植物細胞、植物組織、カルス、種子、成育した植物個体、もしくは該植物個体と同じ性質を有する植物個体の子孫が含まれることが好ましい。

[0035]

また、上記アラキドン酸含有ダイズから得られるアラキドン酸も本発明に含まれる。また、上記アラキドン酸を含んでいる組成物も本発明に含まれる。また、上記組成物を含んでいる食品も本発明に含まれる。また、上記いずれかのアラキドン酸含有ダイズを作製するためのキットであって、アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸合成酵素をコードする遺伝子と、プロモーターとを含む組換え発現ベクターを少なくとも含んでいることを特徴としている。さらに、上記組換え発現ベクターを植物細胞に導入するための試薬群を含んで



いることが好ましい。

【発明の効果】

[0036]

本発明を完成させるために、本発明者らは、試行錯誤を重ねて、実際に異種生物由来の遺伝子を植物体に導入し、アラキドン酸を含有する油脂原料植物体、特にダイズを生産することに成功している。これは従来の知見から容易になし得ることではない。

[0037]

以上のように、本発明に係るアラキドン酸含有ダイズは、アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸合成酵素を植物体に導入する構成を備えているので、ダイズにアラキドン酸を生産させることができる。それゆえ、アラキドン酸を含有するダイズを容易に取得することができるという効果を奏する。すなわち、本発明により、アラキドン酸をダイズで作製することができるため、アラキドン酸を魚油や微生物から取得する場合に比べて、生産過程の大幅な効率化とコストダウンが可能となるだけでなく、アラキドン酸の大量生産・取得が可能になるという効果を奏する。

[0038]

アラキドン酸はヒトをはじめとする高等動物にとって必須の脂肪酸であって、健康食品 や医薬品への応用が進められており、その需要が増加しているが、本発明によれば、この ようなアラキドン酸の需要量の増加要求にも応えることができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0039]

本発明は、高等動物にとって必須脂肪酸のPUFAの1つであるアラキドン酸を含有するアラキドン酸ダイズを生産するための生産方法によって得られるダイズ、およびこれらの利用に関するものである。このため、本発明の詳細な説明に入る前に、高等植物における脂質生合成についての基本的な知見について簡単に説明する。

[0040]

高等植物の有する主要脂質は、主にC 1 6 またはC 1 8 で、1 ~ 3 個所に不飽和結合を有する構造をしている。これらの脂肪酸の大部分は、葉緑体などのプラスチド内で、アセチルーC o A を最初の基質として合成される。最初の反応はアセチルーC o A と二酸化炭素からマロニルーC o A を合成する反応で、アセチルーC o A カルボキシラーゼ(ACCase)によって行われる。本反応が、高等植物における油脂生合成の律速反応の 1 つであり、油脂生産量に影響を及ぼすと考えられており、ACCase遺伝子の過剰発現によってナタネの総油脂量が 5 %増加したという報告もある(Plant Physiol., 113, p75–81(1997))。

[0041]

マロニルーCoAのマロニル基は、この後ACPに転移され、マロニルーACPとなった後、脂肪酸合成酵素複合体の酵素によって縮合、還元、脱水、還元という一連の反応を繰り返すことで炭素鎖が2つずつ伸長し、最終的にはC16:0-ACPやC18:0-ACPが生成する。このC18:0-ACPの大部分はプラスチドに局在するC18:0-ACP不飽和化酵素によって、 $\Delta9$ 位(カルボキシ末端の炭素から数えて9番目の炭素)に最初の不飽和結合が導入される。

[0042]

このようにして生じたC18:1-ACPの一部は、プラスチド内でのグリセロ脂質生合成に使われるが、残りはチオエステラーゼの作用でACPから外され、CoAエステルとなってプラスチドから出たのち、小胞体でのグリセロ脂質生合成に用いられる。つまりグリセロ脂質の生合成は葉緑体と葉緑体外(おもに小胞体)で並行して行われ、葉緑体での系は原核生物型経路、葉緑体外の経路は真核生物型経路と呼ばれる。

[0043]

これらの両経路とも、アシル基転移酵素によってアシル基がグリセロール 3 リン酸(G 3 P)の s n-1 位、s n-2 位に順次転移し、極性頭部が変換されることによって、ホスファチジルコリン(PC)やホスファチジルグリセロール(PG)など種々のグリセロ脂質となる。真核生物型経路で合成された PC などの脂質は、膜の主要構成成分となる他



、sn-3位に3つめのアシル基が転移して、貯蔵脂質の主成分であるトリアシルグリセロール(TAG)となる。

[0044]

ダイズをはじめとした植物の生体膜は、一般にリノール酸や α ーリノレン酸を高い比率で含んでいる。高等植物は、共通して18:0-A C P 不飽和化酵素、 Δ 1 2 不飽和化酵素、 Δ 1 2 不飽和化酵素、 Δ 3 不飽和化酵素を有する。18:0-A C P 不飽和化酵素がプラスチドに局在するのに対して、 Δ 1 2 不飽和化酵素、 Δ 3 不飽和化酵素は、それぞれプラスチド局在型とE R 局在型の少なくとも 2 つのアイソザイムが存在することが知られている。さらに限られた種類の植物は、特殊な不飽和化酵素遺伝子を有する。例えば、月見草やルリチシャの Δ 6 不飽和化酵素は、リノール酸から γ -リノレン酸を生成し、リムナンテス(Limnanthes douglasii)の Δ 5 不飽和化酵素はC 2 0:1 (Δ 5) の合成に関与する。

[0045]

植物に含まれる大部分の脂肪酸はC16またはC18であるが、植物は体表面を覆うワックスの主成分として、また細胞膜や液胞膜に多く含まれるスフィンゴ脂質の成分として、C20以上の超長鎖脂肪酸を必要する。また、一部の植物は、かなりの割合でC20やC22の超長鎖脂肪酸を貯蔵脂質として含有する。この超長鎖脂肪酸の合成経路は、脂肪酸合成酵素複合体による新規脂肪酸合成と類似しており、縮合、還元、脱水、還元からなる1サイクルでC2ユニット毎の鎖長の伸長が行われる。このため、上述したように、超長鎖脂肪酸の合成経路においても、既存のアシル基とマロニルーCoAとの縮合反応が鎖長延長の律速反応と考えられる。

[0046]

また、新規脂肪酸合成ではACPに結合したアシル基に対して鎖長伸長が行われたが、超長鎖脂肪酸合成経路では、鎖長延長にはACPを必要としない。近年、シロイヌナズナやホホバ(Simmondsia chinensis)から鎖長延長反応の最初の縮合反応をになう酵素遺伝子、FAE1(Plant Cell, 7, p309(1995))やKCS遺伝子(Plant Cell, 8, p281(1996))が得られ、C20以上の飽和脂肪酸合成に関与していることが示された。なお、酵母や動物、カビなどで報告されているELOファミリーの脂肪酸鎖長延長酵素(J. Biol. Chem., 271, p18413(1996)、J. Biol. Chem., 272, p17376(1997))と植物のFAE1/KCSファミリーの鎖長延長酵素は一次配列の上で全く類似性を持たない。

[0047]

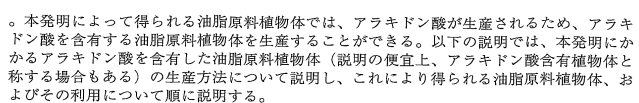
また、貯蔵脂質の大部分はTAGである。このTAGは、細胞質から供給されるG3Pが順次アシル化されて生成する。このTAGにおける3つのアシル基は、それぞれ別のアシル基転移酵素によってグリセロール骨格に転移されるが、このうちsn-2位へのアシル基転移をになうリソフォスファチジン酸アシル基転移酵素(LPAAT)には一般に高い基質特異性があり、このことが貯蔵脂質の脂肪酸組成を決定する1つの要因となっていると考えられている。

[0048]

また、TAGは、前項で述べた真核生物型経路で合成される主要脂質であるPCをもとにした経路でも生成される。このTAGは、滑面小胞体の膜状で合成され、脂質二重膜の間に蓄積される。TAGを蓄積して膨らんだ部分は、やがてオイルボディーとよばれる脂質一重膜に囲まれた球状体として小胞体から遊離する。植物によっては、C16、C18よりも短い、あるいは長い中鎖・超長鎖脂肪酸や、水酸化やエポキシ化された特殊な脂肪酸を多量に生成するものがあるが、これらの特殊な脂肪酸はほとんどがTAGの形で存在する。どのような機構によって、このような制御が行われているかは現在のところ明確ではないが、高い基質特異性を有するホスホリパーゼやアシル基転移酵素の存在などが示唆されている。このことは、本来その植物が持たない脂肪酸を高レベルで生産させる場合に結果を予測できなくさせている要因の1つである。以上の知見を踏まえつつ、本発明について説明する。

[0049]

本発明は、アラキドン酸を含有する油脂原料植物体およびその利用に関するものである



[0050]

[1] アラキドン酸含有植物体の生産方法

本発明に係るアラキドン酸ダイズの生産方法は、アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸 合成酵素を植物体に導入することにより、アラキドン酸を生産させるアラキドン酸生産工 程を含むものであればよく、その他の具体的な工程、条件、材料などは特に限定されるも のではない。まず、「脂肪酸合成に関与する酵素」について説明する。

$[0\ 0\ 5\ 1]$

[1-1] 脂肪酸合成に関与する酵素

本発明に用いられる脂肪酸合成酵素としては、例えば、アラキドン酸生合成に関与する 脂肪酸合成酵素のうち、宿主となる植物体に存在しない脂肪酸合成酵素を挙げることがで きる。より詳細には、高等植物は、一般的にステアリン酸からリノール酸または α - リノ レン酸を生合成する酵素群を有しているため、リノール酸または α-リノレン酸からアラ キドン酸を生合成するために必要な酵素である。これらの酵素としては、具体的には、Δ 6 不飽和化酵素、脂肪酸鎖長延長酵素(以下、単に鎖長延長酵素と称する場合もある)、 △ 5 不飽和化酵素の 3 種類の酵素を挙げることができる。

[0052]

ここで、「△6不飽和化酵素」とは、脂肪族モノカルボン酸の△6位(カルボキシ末端 の炭素から数えて6番目の炭素)に不飽和結合を導入する反応を触媒する機能を有するタ ンパク質をいう。「脂肪酸鎖長延長酵素」とは、脂肪族モノカルボン酸の炭素鎖を延長す る反応を触媒する機能を有するタンパク質をいう。「Δ5不飽和化酵素」とは、脂肪族モ ノカルボン酸のΔ5位(カルボキシ末端の炭素から数えて5番目の炭素)に不飽和結合を 導入する反応を触媒する機能を有するタンパク質をいう。なお、ここでいう「不飽和結合 」とは炭素-炭素二重結合(C=C)のことである。例えば、高等植物のダイズ(Glycin e max) において、アラキドン酸を生産させるためには、上記3種類の脂肪酸合成酵素を コードする遺伝子を構成的あるいは種子特異的プロモーターに連結し導入すればよい。

[0053]

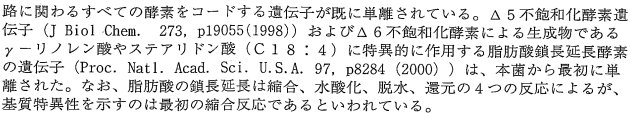
また、高等動物ではステアリン酸からミード酸(С20:3)に至る n-9経路は存在 するが、リノール酸やαーリノレン酸は合成できないため、これらを植物油から摂取する 必要がある。一方、モルティエラ属(Mortierella)などの一部の真菌類や線虫などの下 等動物は、高等植物と高等動物の両方の経路を併せもち、アラキドン酸やEPAを生産で きる。

[0054]

したがって、上記Δ6不飽和化酵素、脂肪酸鎖長延長酵素、Δ5不飽和化酵素の3種類 の酵素は、高等動物またはモルティエラなどの微生物由来のものを利用することができる 。なかでも、モルティエラ属の糸状菌は高度不飽和脂肪酸の発酵生産に利用されており、 その生合成系の研究も進んでいる。特に、モルティエラ アルピナ(Mortierella alpina) は、リノール酸や α ーリノレン酸などを経由してアラキドン酸を蓄積する n-6 系生合 成経路を主要経路として有する。なお、モルティエラ アルピナにおけるアラキドン酸生 合成経路において、リノール酸やα-リノレン酸の生合成経路は、高等植物と同様である 。一方、リノール酸からアラキドン酸が合成される経路では、まず、リノール酸が Δ 6 不 飽和化酵素によりγーリノレン酸が生成され、次いで、脂肪酸鎖長延長酵素(GLELO) によりジホモーγーリノレン酸が生成され、続いてΔ5不飽和化酵素によりアラキドン 酸へと変換される。

[0055]

また、モルティエラ アルピナから、ステアリン酸からアラキドン酸にいたる生合成経



[0056]

このモルティエラ アルピナ由来の Δ 6 不飽和化酵素は、配列番号 1に示されるアミノ酸配列を有するタンパク質であり、脂肪族モノカルボン酸の Δ 6 位に不飽和結合を導入する反応を触媒することが知られている。また、本発明で用いられる Δ 6 不飽和化酵素としては、配列番号 1に示されるアミノ酸配列を有する Δ 6 不飽和化酵素に限定されるものではなく、脂肪族モノカルボン酸の Δ 6 位に不飽和結合を導入する反応を触媒する機能を有するタンパク質であればよい。具体的には、配列番号 1 に示されるアミノ酸配列において、1 個又は数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、及び/又は付加されたアミノ酸配列からなるタンパク質であっても、上記機能を有していれば本発明にて用いることができる。なお、本発明でいう「配列番号 1 に示されるアミノ酸配列において、1 個又は数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、及び/又は付加されたアミノ酸配列」における「1 個又は数個」の範囲は特に限定されないが、例えば、1 個2 0 個、好ましくは1 個1 0 個、より好ましくは1 個1 7 個、さらに好ましくは1 個1 5 個、特に好ましくは1 個1 3 個を意味する。

[0057]

上記アミノ酸の欠失、置換若しくは付加は、上記ペプチドをコードする塩基配列を、当該技術分野で公知の手法によって改変することによって行うことができる。塩基配列に変異を導入するには、Kunkel法またはGapped duplex法等の公知手法又はこれに準ずる方法により行うことができ、例えば部位特異的突然変異誘発法を利用した変異導入用キット(例えばMutant-KやMutant-G(何れも商品名、TAKARA社製))等を用いて、あるいはLA PCR in vitro Mutagenesisシリーズキット(商品名、TAKARA社製)を用いて異変が導入される。

[0058]

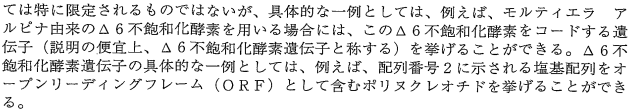
また、モルティエラ アルピナ由来の脂肪酸鎖長延長酵素は、配列番号3に示されるアミノ酸配列を有するタンパク質であり、脂肪族モノカルボン酸の脂肪酸鎖長を延長する反応を触媒することが知られている。また、本発明で用いられる脂肪酸鎖長延長酵素としては、配列番号3に示されるアミノ酸配列を有する脂肪酸鎖長延長酵素に限定されるものではなく、脂肪族モノカルボン酸の脂肪酸鎖長を延長する反応を触媒する機能を有するタンパク質であればよい。具体的には、配列番号3に示されるアミノ酸配列において、1個又は数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、及び/又は付加されたアミノ酸配列からなるタンパク質であっても、上記機能を有していれば本発明にて用いることができる。

[0059]

また、モルティエラ アルピナ由来の Δ 5 不飽和化酵素は、配列番号 5 に示されるアミノ酸配列を有するタンパク質であり、脂肪族モノカルボン酸の Δ 5 位に不飽和結合を導入する反応を触媒することが知られている。また、本発明で用いられる Δ 5 不飽和化酵素としては、配列番号 5 に示されるアミノ酸配列を有する Δ 5 不飽和化酵素に限定されるものではなく、脂肪族モノカルボン酸の Δ 5 位に不飽和結合を導入する反応を触媒する機能を有するタンパク質であればよい。具体的には、配列番号 5 に示されるアミノ酸配列において、1 個又は数個のアミノ酸が置換、欠失、挿入、及び/又は付加されたアミノ酸配列からなるタンパク質であっても、上記機能を有していれば本発明にて用いることができる。

[0060]

また、本発明に係る植物体の生産方法には、後述するように、公知の遺伝子組み替え技術を利用して、上記 Δ 6 不飽和化酵素、脂肪酸鎖長延長酵素、 Δ 5 不飽和化酵素をコードする遺伝子を好適に用いることができる。上記 Δ 6 不飽和化酵素をコードする遺伝子とし



[0061]

もちろん、本発明で用いられる Δ 6 不飽和化酵素遺伝子としては、上記の例に限定されるものではなく、配列番号 2 に示される塩基配列と相同性を有する遺伝子であってもよい。具体的には、例えば、配列番号 2 に示される塩基配列からなる遺伝子と相補的な塩基配列からなる遺伝子とストリンジェントな条件でハイブリダイズし、かつ、脂肪族モノカルボン酸の Δ 6 位に不飽和結合を導入する反応を触媒する機能を有するタンパク質をコードする遺伝子等を挙げることができる。なお、本発明でいう「ストリンジェントな条件」とは、少なくとも 9 0 %の同一性、好ましくは少なくとも 9 5 %の同一性、より好ましくは少なくとも 9 7 %の同一性が配列間に存在するときにのみハイブリダイゼーションが起こることを意味する。

[0062]

上記ハイブリダイゼーションは、J. Sambrook et al. Molecular Cloning, A Laborato ry Manual, 2nd Ed., Cold Spring Harbor Laboratory (1989) に記載されている方法等、従来公知の方法で行うことができる。通常、温度が高いほど、塩濃度が低いほどストリンジェンシーは高くなる(ハイブリダイズし難くなる)。

[0063]

また、上記脂肪酸鎖長延長酵素をコードする遺伝子としては特に限定されるものではないが、具体的な一例としては、例えば、モルティエラーアルピナ由来の脂肪酸鎖長延長酵素を用いる場合には、この脂肪酸鎖長延長酵素をコードする遺伝子(説明の便宜上、脂肪酸鎖長延長酵素遺伝子と称する)を挙げることができる。脂肪酸鎖長延長酵素遺伝子の具体的な一例としては、例えば、配列番号4に示される塩基配列をオープンリーディングフレーム(ORF)として含むポリヌクレオチドを挙げることができる。なお、本発明でいうORFとは、開始コドンから終止コドンの直前までの範囲をいう。

[0064]

さらに、本発明で用いられる脂肪酸鎖長延長酵素遺伝子としては、上記の例に限定されるものではなく、配列番号4に示される塩基配列と相同性を有する遺伝子であってもよい。具体的には、例えば、配列番号4に示される塩基配列からなる遺伝子と相補的な塩基配列からなる遺伝子とストリンジェントな条件でハイブリダイズし、かつ、脂肪族モノカルボン酸の鎖長を延長する反応を触媒する機能を有するタンパク質をコードする遺伝子等を挙げることができる。

[0065]

また、上記 Δ 5 不飽和化酵素をコードする遺伝子としては特に限定されるものではないが、具体的な一例としては、例えば、モルティエラ アルピナ由来の Δ 5 不飽和化酵素を用いる場合には、この Δ 5 不飽和化酵素をコードする遺伝子(説明の便宜上、 Δ 5 不飽和化酵素遺伝子と称する)を挙げることができる。 Δ 5 不飽和化酵素遺伝子の具体的な一例としては、例えば、配列番号 6 に示される塩基配列をオープンリーディングフレーム(ORF)として含むポリヌクレオチドを挙げることができる。

[0066]

もちろん、本発明で用いられる Δ 5 不飽和化酵素遺伝子としては、上記の例に限定されるものではなく、配列番号 6 に示される塩基配列と相同性を有する遺伝子であってもよい。具体的には、例えば、配列番号 6 に示される塩基配列からなる遺伝子と相補的な塩基配列からなる遺伝子とストリンジェントな条件でハイブリダイズし、かつ、脂肪族モノカルボン酸の Δ 5 位に不飽和結合を導入する反応を触媒する機能を有するタンパク質をコードする遺伝子等を挙げることができる。

[0067]

上記遺伝子を取得する方法は特に限定されるものではなく、従来公知の方法により、多くの動物、微生物、または植物から単離することができる。例えば、既知の酵素の塩基配列に基づき作製したプライマー対を用いることができる。このプライマー対を用いて、植物のcDNA又はゲノミックDNAを鋳型としてPCRを行うこと等により上記遺伝子を得ることができる。また、上記遺伝子は、従来公知の方法により化学合成して得ることもできる。

[0068]

[1-2] 本発明にかかるアラキドン酸ダイズの生産方法の一例

本発明にかかるアラキドン酸ダイズの生産方法は、上記〔1-1〕欄で説明した脂肪酸合成酵素を植物体に導入し、アラキドン酸を生産させる工程を含んでいれば特に限定されるものではないが、本発明にかかる植物体の生産方法を具体的な工程で示せば、例えば、発現ベクター構築工程、形質転換工程、選抜工程等の工程を含む生産方法として挙げることができる。このうち、本発明では、少なくとも形質転換工程が含まれていればよい。以下、各工程について具体的に説明する。

[0069]

[1-2-1] 発現ベクター構築工程

本発明において行われる発現ベクター構築工程は、上記[1-1]欄で説明した脂肪酸合成酵素をコードする遺伝子と、プロモーター(配列)とを含む組換え発現ベクターを構築する工程であれば特に限定されるものではない。

[0070]

上記組換え発現ベクターの母体となるベクターとしては、従来公知の種々のベクターを用いることができる。例えば、プラスミド、ファージ、またはコスミド等を用いることができ、導入される植物細胞や導入方法に応じて適宜選択することができる。具体的には、例えば、pBR322、pBR325、pUC19、pUC119、pBluescript、pBluescript SK、pBI系のベクター等を挙げることができる。特に、植物体へのベクターの導入法がアグロバクテリウムを用いる方法である場合には、pBI系のバイナリーベクターを用いることが好ましい。pBI系のバイナリーベクターとしては、具体的には、例えば、pBIG、pBIN19、pBI101、pBI121

[0071]

上記プロモーターは、植物体内で遺伝子を発現させることが可能なプロモーターであれ ば特に限定されるものではなく、公知のプロモーターを好適に用いることができる。かか るプロモーターとしては、例えば、カリフラワーモザイクウイルス35Sプロモーター(CaMV35S)、アクチンプロモーター、ノパリン合成酵素(ノパリンシンターゼ)の プロモーター、タバコのPR1a遺伝子プロモーター、トマトのリブロース1,5-二リ ン酸カルボキシラーゼ・オキシダーゼ小サブユニットプロモーター等を挙げることができ る。この中でも、カリフラワーモザイクウイルス35Sプロモーターまたはアクチンプロ モーターをより好ましく用いることができる。また、ダイズで機能するプロモーターとし てはダイズ種子の貯蔵タンパク質コングリシニンのプロモーターを好適に用いることがで きる。さらに、上記プロモーターは、構成的プロモーターであってもよいし、あるいは組 織特異的なプロモーターであってもよい。上記各プロモーターを用いれば、得られる組換 え発現ベクターでは、植物細胞内に導入されたときに任意の遺伝子を強く発現させること が可能となる。なかでも、種子特異的プロモーターが好ましい。すなわち、種子特異的プ ロモーターの下流領域に、アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸合成酵素をコードする遺 伝子を連結することが好ましい。より詳細には、Δ6不飽和化酵素、脂肪酸鎖長延長酵素 、Δ5不飽和化酵素の3種類の酵素をそれぞれ種子特異的プロモーターの下流域に連結す る場合を挙げることができる。例えば、ダイズ種子特異的プロモーターとして、後述する 実施例に示すようにコングリシニンプロモーターなどが挙げられる。これにより、効率的 かつ安定にアラキドン酸生合成に関与する酵素を発現させることができ、アラキドン酸を



安定に生産させることができる。

[0072]

上記プロモーターは、上記[1-1]欄で説明した脂肪酸合成酵素をコードする遺伝子を発現しうるように連結され、ベクター内に導入されていればよく、組換え発現ベクターとしての具体的な構造は特に限定されるものではない。

[0073]

なお、脂肪酸合成酵素として、例えば、 Δ 6 不飽和化酵素、脂肪酸鎖長延長酵素、 Δ 5 不飽和化酵素の3種類の酵素を宿主植物にて発現させる場合、それぞれの酵素が発現されるように、これら3種類の酵素を同一のベクター上に配置した組換え発現ベクターを用いて形質転換してもよいし、また、3 つのベクター上に、 Δ 6 不飽和化酵素、脂肪酸鎖長延長酵素、 Δ 5 不飽和化酵素の3種類の酵素をそれぞれ配置し、これら3 つのベクターを同時に形質転換し、宿主植物細胞内にて、3種類の酵素を別々に発現させる方法を用いてもよいが、特に、3種類の酵素を同一のベクター上に配置した組換え発現ベクターを用いることがより好ましい。なお、 Δ 6 不飽和化酵素、脂肪酸鎖長延長酵素、 Δ 5 不飽和化酵素の3種類の酵素を同一のベクター上に配置した組換え発現ベクターを用いる場合は、これら3種類の酵素を同一のベクター上に配置した組換え発現ベクターを用いる場合は、これら3種類の酵素を同一のベクターとに配置した組換え発現ベクターを用いる場合は、これら3種類の酵素を同一のベクターとに配置した組換え発現ベクターを用いる場合は、これた3種類の酵素が同じ向きに転写される場合でも、上記3種類の酵素が宿主植物にて発現すれば本工程に用いることができる。

[0074]

上記組換え発現ベクターは、上記プロモーターおよび上記脂肪酸合成酵素遺伝子に加えて、さらに他のDNAセグメントを含んでいてもよい。当該他のDNAセグメントは特に限定されるものではないが、ターミネーター、選別マーカー、エンハンサー、翻訳効率を高めるための塩基配列等を挙げることができる。また、上記組換え発現ベクターは、さらにT-DNA領域を有していてもよい。T-DNA領域は特にアグロバクテリウムを用いて上記組換え発現ベクターを植物体に導入する場合に遺伝子導入の効率を高めることができる。

[0075]

ターミネーターは転写終結部位としての機能を有していれば特に限定されるものではなく、公知のものであってもよい。例えば、具体的には、ノパリン合成酵素遺伝子の転写終結領域(Nosターミネーター)、カリフラワーモザイクウイルス35Sの転写終結領域(CaMV35Sターミネーター)、マノピン合成酵素遺伝子の転写終結領域(Masターミネーター)等を好ましく用いることができる。この中でもNosターミネーターあるいはMasターミネーターをより好ましく用いることできる。

[0076]

上記組換え発現ベクターにおいては、ターミネーターを適当な位置に配置することにより、植物細胞に導入された後に、不必要に長い転写物を合成したり、強力なプロモーターがプラスミドのコピー数の減少させたりするような現象の発生を防止することができる。

[0077]

上記選別マーカーとしては、例えば薬剤耐性遺伝子を用いることができる。かかる薬剤耐性遺伝子の具体的な一例としては、例えば、ハイグロマイシン、ブレオマイシン、カナマイシン、ゲンタマイシン、クロラムフェニコール等に対する薬剤耐性遺伝子を挙げることができる。これにより、上記抗生物質を含む培地中で生育する植物体を選択することによって、形質転換された植物体を容易に選別することができる。

[0078]

上記翻訳効率を高めるための塩基配列としては、例えばタバコモザイクウイルス由来のomega配列を挙げることができる。このomega配列をプロモーターの非翻訳領域(5'UTR)に配置させることによって、上記キメラ遺伝子の翻訳効率を高めることができる。このように、上記組換え発現ベクターには、その目的に応じて、さまざまなDNAセグメントを含ませることができる。

[0079]



上記組換え発現ベクターの構築方法についても特に限定されるものではなく、適宜選択された母体となるベクターに、上記プロモーター、脂肪酸合成酵素をコードする遺伝子、および必要に応じて上記他のDNAセグメントを所定の順序となるように導入すればよい。例えば、 Δ 6 不飽和化酵素をコードする遺伝子、脂肪酸鎖長延長酵素をコードする遺伝子、 Δ 5 不飽和化酵素をコードする遺伝子が発現されるように、これら3種類の酵素遺伝子を連結し、次に、これら脂肪酸合成酵素遺伝子とプロモーターと(必要に応じてターミネーター等)とを連結して発現カセットを構築し、これをベクターに導入すればよい。なお、上述したように、3種類の遺伝子を同一ベクター上に配置する必要は無く、例えば、3 つのベクターに別々に3種類の遺伝子を配置してもよいことはいうまでもない。

[0080]

3種類の脂肪酸合成酵素遺伝子の構築および発現カセットの構築では、例えば、各DNAセグメントの切断部位を互いに相補的な突出末端としておき、ライゲーション酵素で反応させることで、当該DNAセグメントの順序を規定することが可能となる。なお、発現カセットにターミネーターが含まれる場合には、上流から、プロモーター、上記脂肪酸合成酵素遺伝子、ターミネーターの順となっていればよい。また、組換え発現ベクターを構築するための試薬類、すなわち制限酵素やライゲーション酵素等の種類についても特に限定されるものではなく、市販のものを適宜選択して用いればよい。

[0081]

また、上記組換え発現ベクターの増殖方法(生産方法)も特に限定されるものではなく、従来公知の方法を用いることができる。一般的には大腸菌をホストとして当該大腸菌内で増殖させればよい。このとき、ベクターの種類に応じて、好ましい大腸菌の種類を選択してもよい。

[0082]

〔1-2-2〕形質転換工程

本発明において行われる形質転換工程は、上記[1-2-1]欄で説明した組換え発現ベクターを植物細胞に導入して、上記[1-1]欄で説明した脂肪酸合成酵素を生産させるようになっていればよい。

[0083]

上記組換え発現ベクターを植物細胞に導入する方法(形質転換方法)は特に限定されるものではなく、植物細胞に応じた適切な従来公知の方法を用いることができる。具体的には、例えば、アグロバクテリウムを用いる方法や直接植物細胞に導入する方法を用いることができる。アグロバクテリウムを用いる方法としては、例えば、Transformation of Arabidopsis thaliana by vacuum infiltration(http://www.bch.msu.edu/pamgreen/protocol.htm)を用いることができる。

[0084]

組換え発現ベクターを直接植物細胞に導入する方法としては、例えば、マイクロインジェクション法、エレクトロポレーション法(電気穿孔法)、ポリエチレングリコール法、パーティクルガン法、プロトプラスト融合法、リン酸カルシウム法等を用いることができる。

[0085]

上記組換え発現ベクターが導入される植物細胞としては、例えば、花、葉、根等の植物器官における各組織の細胞、カルス、懸濁培養細胞等を挙げることができる。

[0086]

ここで、本発明にかかる植物体の生産方法においては、上記組換え発現ベクターは、生産しようとする種類の植物体に合わせて適切なものを適宜構築してもよいが、汎用的な組換え発現ベクターを予め構築しておき、それを植物細胞に導入してもよい。すなわち、本発明にかかる植物体の生産方法においては、上記〔1-2-1〕で説明した組換え発現ベクター構築工程が含まれていてもよいし、含まれていなくてもよい。

[0087]

また、宿主植物にΔ15不飽和化酵素が含まれている場合は、このΔ15不飽和化酵素



の発現を抑制することが好ましい。これは、図1に示すように、ダイズ内にて生産されたリノール酸が Δ 15不飽和化酵素によって α -リノレン酸に変換されてしまう。このため、ダイズ内で生産された全てのリノール酸をアラキドン酸の前駆物質である γ -リノレン酸に変換させるためには、この Δ 15不飽和化酵素の発現を抑制することが好ましいためである。この Δ 15不飽和化酵素の発現を抑制する方法としては、従来公知の遺伝子工学的手法である、アンチセンス法、センス(コサプレッション)法、二本鎖RNAを転写させるRNAi法を利用することができ、特に限定されるものではないが、例えば、後述する実施例に示すようにRNAi法を用いることが好ましい。この方法によれば、簡便かつ確実に Δ 15不飽和化酵素遺伝子の発現を抑制することができる。つまり、本発明のアラキドン酸生産工程には、宿主の Δ 15不飽和化酵素の発現を抑制する発現抑制工程が含まれることが好ましく、さらには、上記発現抑制工程は、RNAi法によって Δ 15不飽和化酵素の発現を抑制する工程であることがより好ましいといえる。

[0088]

〔1-2-3〕その他の工程、その他の方法

本発明にかかる植物体の生産方法においては、上記形質転換工程が含まれていればよく、さらに上記組換え発現ベクター構築工程が含まれていてもよいが、さらに他の工程が含まれていてもよい。具体的には、形質転換後の植物体から適切な形質転換体を選抜する選抜工程等を挙げることができる。

[0089]

選抜の方法は特に限定されるものではなく、例えば、ハイグロマイシン耐性等の薬剤耐性を基準として選抜してもよいし、形質転換体を育成した後に、植物体そのもの、または任意の器官や組織に含まれるアラキドン酸含有量から選抜してもよい。また、例えば、GFPなどの蛍光性タンパク質を同時に形質導入し、視覚的に選抜することも可能である。

[0090]

本発明にかかる植物体の生産方法では、上記脂肪酸合成酵素遺伝子を植物体に導入するため、該植物体から、有性生殖または無性生殖により単に含量が低減された子孫を得ることが可能となる。また、該植物体やその子孫から植物細胞や、種子、果実、株、カルス、塊茎、切穂、塊等の繁殖材料を得て、これらを基に該植物体を量産することも可能となる。したがって、本発明にかかる植物体の生産方法では、選抜後の植物体を繁殖させる繁殖工程(量産工程)が含まれていてもよい。

[0091]

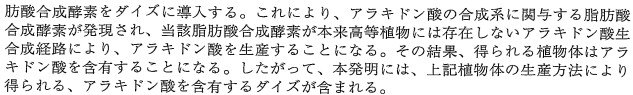
なお、本発明における植物体とは、成育した植物個体、植物細胞、植物組織、カルス、種子の少なくとも何れかが含まれる。また、この繁殖工程にて繁殖した植物体の子孫も本発明に含まれる。つまり、本発明では、最終的に植物個体まで成育させることができる状態のものであれば、全て植物体と見なす。また、上記植物細胞には、種々の形態の植物細胞が含まれる。かかる植物細胞としては、例えば、懸濁培養細胞、プロトプラスト、葉の切片等が含まれる。これらの植物細胞を増殖・分化させることにより植物体を得ることができる。なお、植物細胞からの植物体の再生は、植物細胞の種類に応じて、従来公知の方法を用いて行うことができる。したがって、本発明にかかる植物体の生産方法では、植物細胞から植物体を再生させる再生工程が含まれていてもよい。

[0092]

また、本発明にかかる植物体の生産方法は、組換え発現ベクターで形質転換する方法に限定されるものではなく、他の方法を用いてもよい。具体的には、例えば、上記脂肪酸合成酵素そのものを植物体に投与してもよい。この場合、最終的に利用する植物体の部位においてアラキドン酸を含有できるように、若年期の植物体に脂肪酸合成酵素を投与すればよい。また脂肪酸合成酵素の投与方法も特に限定されるものではなく、公知の各種方法を用いればよい。

[0093]

[2] 本発明により得られるアラキドン酸ダイズとその有用性、並びにその利用 本発明にかかるアラキドン酸ダイズの生産方法では、アラキドン酸生合成に関与する脂



[0094]

[2-1] 本発明の有用性

本発明では、植物体にアラキドン酸を生産させることができるが、本発明の有用性は特に限定されるものではなく、アラキドン酸を含む植物体をそのまま農作物、食品等として流通させることも可能であるし、さらに、該植物体からアラキドン酸を抽出して、このアラキドン酸を利用することができる。すなわち、本発明には、上記植物体の生産方法によって生産された植物体から得られるアラキドン酸も含まれる。

[0.095]

ここで、上記アラキドン酸を含有する油脂原料植物体からアラキドン酸を取得する方法は、特に限定されるものではなく、従来公知の抽出・精製方法を利用することができる。例えば、形質転換ダイズから大豆油を取得する要領で油を搾り取り、そこからアラキドン酸を分離・精製する方法を挙げることができる。

[0096]

また、上述したように、アラキドン酸は、動物の体内で様々な機能を示すほか、プロスタグランジン類の直接の前駆体としても重要な役割を果たすことが知られている。さらに、アラキドン酸は老人性痴呆症に対する改善効果も認められている。このため、アラキドン酸含有植物体または該植物体から得られるアラキドン酸は、老人性痴呆症に対する改善効果を謳った組成物(例えば、油脂組成物)、食品(健康食品など)や医薬品などへの応用が可能である。ここで、「組成物」とは、アラキドン酸以外にどのような成分が含まれていてもよく、特に限定されるものではない。例えば、アラキドン酸以外の油脂成分としてPC、DHA、EPAなどPUFAなどが含まれていてもよい。また、ここでいう「食品」とは、経口摂取により体内に取り込まれるものであればよく、錠剤、液体、粉末などの剤型などは限定されるものではない。例えば、体内にて可溶するカプセルにアラキドン酸を含有する油脂組成物を包含させて健康食品とすることができる。

[0097]

〔2-2〕本発明の利用の一例

本発明の利用分野、利用方法は特に限定されるものではないが、一例として、本発明にかかる植物体の生産方法を行うためのキット、すなわちアラキドン酸含有植物体作製キットを挙げることができる。

[0098]

このアラキドン酸含有植物体作製キットの具体例としては、上記脂肪酸合成酵素をコードする遺伝子を含む組換え発現ベクターを少なくとも含んでいればよく、上記組換え発現ベクターを植物細胞に導入するための試薬群を含んでいればより好ましい。上記試薬群としては、形質転換の種類に応じた酵素やバッファー等を挙げることができる。その他、必要に応じてマイクロ遠心チューブ等の実験用素材を添付してもよい。

[0099]

本発明に係るアラキドン酸含有植物体作製キットによれば、容易に上記植物体の生産方法を実施することができ、確実かつ簡易にアラキドン酸を含有する植物体を生産することができる。

[0100]

以下実施例を示し、本発明の実施の形態についてさらに詳しく説明する。もちろん、本発明は以下の実施例に限定されるものではなく、細部については様々な態様が可能であることはいうまでもない。さらに、本発明は上述した実施形態に限定されるものではなく、請求項に示した範囲で種々の変更が可能であり、それぞれ開示された技術的手段を適宜組み合わせて得られる実施形態についても本発明の技術的範囲に含まれる。



【実施例】

[0101]

[1] 脂肪酸の分析

脂質の抽出・分析は、公知の方法(藤野安彦編(1978)生物化学実験法 9 学会出版センター、山田晃弘編(1989)生物化学実験法 2 4 学会出版センター)にしたがった。まず、閉鎖系温室で栽培した形質転換タバコより葉を 1 枚根元より切り取った。切り取った葉は秤量した後水洗し、ハサミを用いて 5 mm角に切断した。切断した葉約 1 g をステンレス製の 5 0 m 1 のカップに入れ、クロロホルム/メタノール(1:2)溶液 3 5 m 1、ガラスビーズ(直径 0.4 mm) 7.5 m 1 を入れ、ホモジナイザー(CELL MASTER CM-100、井内製作所)にて、10,000回転 x 10分間の処理を行った。

[0102]

カップの内容物は、ろ紙にてろ過し、ろ液が90m1になるまで残渣をクロロホルム/メタノール(1:2)溶液で洗浄・ろ過を繰り返した。ろ液は22.5m1ずつ50m1容のガラス製遠心管に分注し、各遠心管にクロロホルム7.5m1、1%KC1水溶液13.5m1を添加した。遠心管は10分間激しく撹拌した後、3,000rpmで20分間遠心した。溶液は2層に分かれ、そのうち下層のクロロホルム層を回収した。クロロホルム層は、あらかじめ秤量していたねじ口試験管($\phi16mm x 125mm$)に移し、スピードバック(SAVANT社SC210)にて溶媒を蒸発除去した。ねじ口試験管の重さを量り試験管の重さとの差より回収された脂質の量を求めた。

[0103]

ねじ口試験管中の約4 m g の油脂に10%塩酸メタノール2 m 1、ジクロロメタン1 m 1 を添加し、フタをした後50 $\mathbb C$ 、 3 時間の加熱処理を行い、脂質を脂肪酸メチルエステルとした。この反応後、蒸留水1 m 1、ヘキサン4 m 1 を添加し、5 分間激しく撹拌した後、3, 000 回転 x 5 分間の遠心処理を行った。上層のヘキサン層を別の試験管に回収し、スピードバックにてヘキサンを蒸発除去した。この操作を2 回繰り返し、脂肪酸メチルエステルを回収した。脂肪酸メチルエステルは50 μ 1 のアセトニトリルに溶解し、ガスクロマトグラフィー(Hewlett Packard社 HP-6800)で分析した。分析条件は下記表1 に示す。

[0104]

【表 1 】

ガスクロマトグラフィー分析条件

カラム	Supelco SP-2330, Fused Silica Capillary Column,
	30m x 0.32mm ID, 0.2µm
温度	Inj: 240°C、Det: 250°C、Oven: 180°C 3分、
	180°C→220°C (2°C/min)
カラム流量	30cm/sec、圧力 200 kPa、検出器 FID

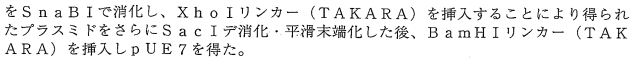
クロマトグラム中の各ピークは標準脂肪酸のメチルエステルのリテンションタイムとGC-MASS(Hewlett Packard社HP-5973)分析により決定し、またピーク面積より各脂肪酸の割合を決定した。

[0105]

[II] タバコにおけるモルティエラ アルピナ (M. alpina) 由来の遺伝子の発現

[I I - 1] △ 6 不飽和化酵素遺伝子の発現

p E 2 1 1 3 (Plant Cell Physiol. 37, p45 (1996)) は、エンハンサー配列を繰り返したカリフラワーモザイクウイルス 3 5 S (E 1 2 3 5 S) プロモーターとノパリンシンターゼ(n o s)ターミネーターとを有するプラスミドベクターである。この p E 2 1 1 3



[0106]

p U E 7 を H i n d I I I と E c o R I とで消化することによって得られる D N A 断片のうち、E 1 2 3 5 S プロモーターを有する 断片と、 H i n d I I I と E c o R I とで消化した植物形質転換用バイナリーベクター p B I N P L U S (Transgenic research 4, p 288, (1995)) とを連結することにより、 p S P B 5 0 5 を得た。一方、モルティエラ由来の Δ 6 不飽和化酵素遺伝子を含むプラスミド P M L D 1 0 1 を X h o I にて消化後、 B a m H I にて部分消化して得られる約 1. 6 k b の D N A 断片を回収した。この D N A 断片と、 p S P B 5 0 5 を X h o I と B a m H I で消化して得られるバイナリーベクター部分の D N A 断片と連結し、 p S P B 5 5 9 を 得た。このプラスミドにおいてモルティエラ Δ 6 不飽和化酵素遺伝子は E 1 2 3 5 S プロモーターと n o s ターミネーターの制御下にある。

[0107]

公知の方法(Plant J. 5, 81, (1994))に基づいて、pSPB559をアグロバクテリウムに導入し、この組換えアグロバクテリウムを用いてタバコに導入した。公知の方法(Plant J. 5, 81, (1994))に基づいて、得られた組換えタバコの葉からRNAを抽出し、ノザンハイブリダイゼーションによりモルティエラ由来の Δ 6 不飽和化酵素遺伝子を発現している系統を選択した。上記 $\begin{bmatrix} I \end{bmatrix}$ 欄に記載の方法で、これらのタバコの葉の脂肪酸を分析したところ、組換えタバコの葉では宿主のタバコにはない γ -リノレン酸が1. 8~7. 3%含まれていた。この結果から、モルティエラ由来の Δ 6 不飽和化酵素遺伝子が植物で機能することがわかった。

[0108]

[II-2] △6不飽和化酵素遺伝子および脂肪酸鎖長延長酵素遺伝子の共発現

pUCAP (Transgenic research 4, p288, (1995)) をAscIで消化し、平滑末端化し、PacIリンカーを挿入することにより、pUCAPPとした。pE2113をSnaBIで消化し、BamHIリンカー (TAKARA) を挿入することにより、pUE6を得た。このpUE6をSacIで消化し、平滑末端化し、SalIリンカー (TAKARA) を挿入してpUE8を得た。

[0109]

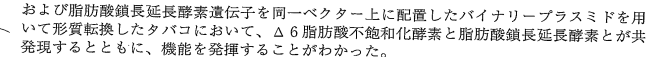
このプラスミド p U E 8 を H i n d I I I と E c o R I とで消化して得られる D N A 断 片のうち E 1 2 3 5 S プロモーターを有する断片を p U C A P P の H i n d I I I ー E c o R I サイトに挿入した。このプラスミドを B a m H I および S a l I で消化した D N A 断片と、脂肪酸鎖延長酵素の c D N A を B a m H I および X h o I で消化して得られる D N A 断片とを連結し、 p S P B 1 1 3 0 を P a c I で消化し、得られる約 2. 3 k b の D N A 断片を p B i n P L U S の P a c I サイトに挿入した。脂肪酸鎖長延長酵素遺伝子と p B i n P L U S 上の n p t I I 遺伝子との転写方向が同じ向きになっているプラスミドを選択し、 p S P B 1 1 5 7 P とした。

[0110]

また、pSPB599をPacIで消化した後平滑末端化し、AscIリンカーを挿入し、pSPB599Aとした。このpSPB599AをAscIで消化して得られる Δ 6不飽和化酵素遺伝子を含むDNA断片をpSPB1157PのAscI部位に挿入し、pSPB1157を得た。

[0111]

このバイナリープラスミド p S P B 1 1 5 7 を上述のようにタバコに導入し、形質転換タバコを取得した。その結果、脂肪酸鎖長延長酵素と Δ 6 不飽和化酵素の遺伝子が発現しているタバコの葉では、全脂肪酸量の $0.1\sim5$ %の割合でジホモ $-\gamma$ -リノレン酸の生産が確認された。一方、形質転換していない宿主タバコの葉にはジホモ $-\gamma$ -リノレン酸は認められなかった。この結果から、モルティエラ由来の Δ 6 脂肪酸不飽和化酵素遺伝子



[0112]

p C G P 1 3 6 4 (Plant Cell Physiol. 36, pl023, (1995))をHindIIIとS a c I I で消化して得られる約 1. 3 k b の D N A 断片と、p C G P 1 3 6 4 を P s t I で消化し、平滑末端化した後 S a c I I で消化して得られる約 2. 9 k b の D N A 断片と、p U C A P A を S a c I で消化し、平滑末端化した後 H ind I I I で消化して得られる約 2. 7 k b の D N A 断片とを連結することにより、p S P B 1 8 4 を 得た。これを X b a I と K p n I で消化し、p C R 2 に サブクローニングしてある Δ 5 不飽和化酵素遺伝子断片を X b a I と K p n I で消化して回収し、これらの D N A 断片を連結し、p S P B 1 5 1 9 A を 得た。

[0113]

このp S P B 1 5 1 9 A e A e C I で消化し、p S P B 1 1 5 7 の A e C I 部位に挿入し、p S P B 1 5 1 9 e 得た。このプラスミドp S P B 1 5 1 9 上でp e I I I、 Δ 5 不飽和化酵素遺伝子、鎖長延長酵素遺伝子、 Δ 6 不飽和化酵素遺伝子は同じ向きに転写され、 Δ 5 不飽和化酵素遺伝子、鎖長延長酵素遺伝子、 Δ 6 不飽和化酵素遺伝子は構成的プロモーターの制御下にある。

[0114]

上述と同様な方法で、pSPB1519を用いて形質転換されたタバコを取得し、 $\Delta5$ 不飽和化酵素遺伝子、鎖長延長酵素遺伝子、 $\Delta6$ 不飽和化酵素遺伝子が発現している形質転換タバコを同定した。この形質転換タバコの葉の脂肪酸を分析したところ、アラキドン酸の生産は認められなかった。この結果から、 $\Delta5$ 不飽和化酵素遺伝子、鎖長延長酵素遺伝子、 $\Delta6$ 不飽和化酵素遺伝子が転写されているにもかかわらず、アラキドン酸が合成されなかったのは、この形質転換タバコにおいては、アラキドン酸の生産のためには $\Delta5$ 不飽和化酵素遺伝子、鎖長延長酵素遺伝子、 $\Delta6$ 不飽和化酵素遺伝子が転写されるだけでは不十分であることを示している。

[0115]

[I I − 4] △ 5 不飽和化酵素の機能確認

前述のように、形質転換タバコの葉では Δ 5不飽和化酵素遺伝子が転写されていたにもかかわらず、アラキドン酸が生産されなかった。その原因として、 Δ 5不飽和化酵素の基質となるジホモー γ -リノレン酸の量が不足している可能性と、 Δ 5不飽和化酵素が機能していない可能性が考えられた。

[0116]

そこで、pSPB1519形質転換タバコに対して、外部からジホモー γ -リノレン酸を与えることによって、アラキドン酸が生産されるかどうかを解析した。解析方法はQiuら(J. Biol. Chem. 276, p31561 (2001))の方法に従った。すなわち、新鮮重1gのタバコ葉をカミソリの刃を用いて小片に切り刻み、シャーレ中で10mlの0.05%ジホモー γ -リノレン酸ナトリウム水溶液と24 $\mathbb C$ 、4時間緩やかに振盪培養した。培養後、水で3回洗浄し、脂肪酸分析をおこなった。

[0117]

その結果、形質転換体 2 系統を用いた解析から、ジホモー γ ーリノレン酸と共培養した場合にアラキドン酸の合成が確認され、 Δ 5 不飽和化酵素がタバコの葉で機能していることが示唆された。このことから、p S P B 1 5 1 9 形質転換タバコでアラキドン酸が生産されなかった原因は、 Δ 5 不飽和化酵素の基質となるジホモー γ ーリノレン酸が十分量存在しなかったためと考えられた。

[0118]

〔IIΙ〕ダイズの形質転換



ダイズ(Glycine max)の培養は、基本的にFinerらの方法に従い(In vitro Cell. Dev. Biol. Plant 35:451 (1999))、品種Jackの未成熟子葉($3\sim5$ mm)を誘導培地(30 g/l sucrose、40 m g/l 2, 4-D、B 5 vitamins添加M S 培地、 p H 7. 0)で体細胞胚を誘導した。

[0119]

[0120]

[IV] 多重遺伝子発現用ベクターの改良

既存のベクターにおける制限酵素認識部位のほとんどは6塩基であり、目的遺伝子をプロモーター、ターミネーターと組み合わせた複数の発現カセットを1つのベクターに挿入する際には、目的遺伝子の中に認識部位が存在し、制限酵素認識部位を利用できない場合が多い。この場合、8塩基の制限酵素認識部位を用いることで、この問題を解決できると考え、8塩基の制限酵素認識部位を4ヶ所追加したベクターを作製した。具体的には、以下のように行った。

[0121]

まず、8塩基認識部位を2ヶ所持つpUCAPをAscIで消化しSgfIリンカーを挿入、さらに、PacIで消化しFseIリンカーを挿入し、8塩基認識の制限酵素認識部位を4ヶ所有するプラスミドpUCSAPFを作製した。他にサブクローニング用としてpUC19をHindIIIで消化しSgfIリンカーを挿入、さらに、EcoRIで消化しAscIリンカーを挿入したプラスミドpUCSA、pUC19をHindIIIで消化しPacIリンカーを挿入、さらに、EcoRIで消化しFseIリンカーを挿入したプラスミドpUCPF、pUC19をHindIIIで消化しSgfIリンカーを挿入したプラスミドpUCSS、pUC19をHindIIIで消化しSgfIリンカーを挿入したプラスミドpUCSS、pUC19をHindIIIで消化しFseIリンカーを挿入、さらに、EcoRIで消化しFseIリンカーを挿入、さらに、EcoRIで消化しFseIリンカーを挿入、さらに、EcoRIで消化しFseIリンカーを挿入したプラスミドpUCFFを作製した。

[0122]

〔V〕脂肪酸合成酵素遺伝子植物発現用ベクターの構築

アラキドン酸生産用ベクターとして、モルティエラ由来の Δ 6 不飽和化酵素、脂肪酸鎖長延長酵素(GLELO)、 Δ 5 不飽和化酵素の発現カセット、およびダイズ由来の Δ 1 5 不飽和化酵素のRNAi カセットを種子特異的プロモーターと組み合わせ、脂肪酸合成酵素遺伝子植物発現用ベクターを作製した。種子特異的プロモーターにはダイズ由来コングリシニンアルファ'サブユニットプロモーター(Proc. Nat. Acad. Sci. USA, 83 p8560 (1986))を用いた。具体的には、以下のように行った。

[0123]

まず、pUC19マルチクローニングサイトのHindIIIとXbaIとの間にPCRにより増幅、制限酵素処理、精製したコングリシニンプロモーターを、SacIとEcoRIとの間にPCRにより増幅、制限酵素処理、精製したマノピン合成酵素遺伝子ターミネーターを挿入した(pSPB1904)。PCR反応は目的配列をサブクローニングしてあるプラスミドを鋳型に行った。なお、PCR反応に用いたプライマーは、コングリ



シニンプロモーターについては、プライマーHinCprof(5'-AGTCAAGCTTAATTCAAA CAAAAACG-3')(配列番号 7)、とXbaCpror(5'-CAGTTCTAGAAAATTCTTTAATACGG-3')(配列番号 8)とを使用した。また、マノピン合成酵素遺伝子ターミネーターについては、プライマーSacmasf(5'-AGTCGAGCTCCAGCTTCCCTGAAACC-3')(配列番号 9)と、Ecomasr(5'-CATCATCTCGAGGGTGGTGACCATGGTGATCGC-3')(配列番号 1 0)とを用いた。

[0124]

サブクローニングに使用する P C R で増幅した D N A 断片は全て、高精度で D N A を増幅できる K O D + ポリメラーゼ(東洋紡株式会社)を用い、94 \mathbb{C} で2分間保持した後、94 \mathbb{C} ・15秒、68 \mathbb{C} ・1~3分のサイクルを25サイクルの P C R 反応によって調製した。p S P B 1904の X b a I と S a c I との間に、P C R で調製した Δ 5 不飽和化酵素、 Δ 6 不飽和化酵素、脂肪酸鎖長延長酵素の各 D N A 断片をサブクローニングし、それぞれp S P B 1909、p S P B 1910、p S P B 1911と命名した。

[0125]

pSPB1909をHindIII、EcoRIで消化して得た Δ 5不飽和化酵素カセットをpUCSAに挿入し、またpSPB1911をHindIII、EcoRIで消化して得た鎖長延長酵素カセットをpUCPFに挿入した。これらをそれぞれpSPB1919、pSPB1920と称する。さらに、このpSPB1919をPacI、FseIで消化して得た Δ 5不飽和化酵素カセットと、pSPB1920をSgfI、AscIで消化して得た脂肪酸鎖長延長酵素カセットと、pSPB1910をHindIII、EcoRIで消化して得た脂肪酸鎖長延長酵素カセットと、pSPB1910をHindIII、EcoRIで消化して得た Δ 6不飽和化酵素カセットとをpUCSAPFに組み込んで、3カセットを連結したプラスミドpSPB1944を作製した。

[0126]

また、35Sプロモーターーハイグロマイシン耐性遺伝子ーnosターミネーターからなるHPTカセットはpUCFFのHindIIIサイトに、また35Sプロモーターー緑色蛍光タンパク質遺伝子ーnosターミネーターからなるGFPカセットはpUCSSのSphIとEcoRIとの間にそれぞれサブクローニングし、pSPB1918、pSPB1935を作製した。pPSB1944のFseIサイトにpSPB1918から切り出したHPTカセットを、またSgfIサイトにpSPB1935から切り出したGFPカセットを挿入しpSPB1852を作製した。

[0127]

また、 Δ 1 5 不飽和化酵素遺伝子(Accession No. P48625)をサブクローニングするために、ダイズ未熟種子から抽出した全RNAを用いてRT-PCRを行った。具体的には、以下のように行った。

[0128]

逆転写反応はスーパースクリプトファーストストランド合成システムRT-PCR用(インビトロジェン株式会社)を用いて、Oligo(dT)12~18プライマーで行った。逆転写産物を鋳型とし、プライマーdet15-2-F1(5'-ATGGTTAAAGACACAAAGCC TTTAGCC-3')(配列番号11)と、det15-2-R1(5'-TCAGTCTCGTTGCGAGTGGAG G-3')(配列番号12)とを用いてPCR反応を行った。

[0129]

PCR反応は94℃で2分間保持した後、94℃・30秒、55℃・30秒、72℃・30秒~1分のサイクルを30サイクル行い、さらに72℃で1分間保持した。増幅されたDNA断片をTOPOクローニングキット(インビトロジェン株式会社)を用いてpCRIIベクターにサブクローニングし、シークエンスを確認した。サブクローニングしたム15不飽和化酵素遺伝子の開始コドンより5塩基下流~591bpまでのDNA断片に対してBamHI、XhoI認識配列を付加した断片と、5塩基下流~791bpまでのDNA断片に対してSacI、XhoI認識配列を付加した断片とをPCRにより増幅、精製した。

[0130]



この際用いたプライマーは、上記の約591bp断片についてはプライマーSOYF1-B (5'-TGGCCTGGGATCCTTAAAGACACAAAGCCTTTA-3') (配列番号13)と、SOYR1-X (5'-GCACATCTCGAGGGATTGAAGTGAGGCCTTC-3') (配列番号14)とを用いた。また、上記の約791bp断片については、プライマーSOYF2-S (5'-GTCTGCGAGCTCTT AAAGACACAAAGCCTTTA-3') (配列番号15)と、SOUR2-X (5'-CATCATCTCGAGGGTG GTGACCATGGTGATGC-3') (配列番号16)とを用いた。

[0131]

これら2種類のDNA断片が、ヘアピン構造を作るように逆位にBamHI-XhoI-SacIで連結し、コングリシニンプロモーターとnosターミネーターとの間にBamHI、SacIサイトに挿入しRNAiカセットを作製した(pSPB1876)。このpSPB1876から Δ 15RNAiカセットを切り出し、pSPB1852のAscIサイトに挿入し、pSPB1877を作製した。

[0132]

また、pSPB1877は、図2に示す手順でも作製することができる。具体的には、まず、pUCSAPF 2. 7kbpのSgfI-AscIサイトにGLELO遺伝子断片(図中Conで示すコングリシニンのプロモーターと、図中masで示すマノピン合成酵素遺伝子ターミネーターとの間にGLELOcDNAが連結されている断片)を、またAscI-PacIサイトに Δ 6不飽和化酵素遺伝子断片(Conとmasとの間に Δ 6不飽和化酵素 cDNAが連結している断片)を、またPacI-FseIサイトに Δ 5不飽和化酵素(Conとmasとの間に Δ 5不飽和化酵素 CDNAが連結している断片)を、またPacI-FseIサイトに Δ 5不飽和化酵素(Conとmasとの間に Δ 5不飽和化酵素 cDNAが連結している断片)を導入し、pSPB1944を作製した。次いで、pSPB1944をSgfIとFseIとで処理して、SgfIサイトに35Sプロモーターー緑色蛍光タンパク質遺伝子-nosターミネーターからなるGFPカセットを、FseIサイトに35Sプロモーターハイグロマイシン耐性遺伝子-nosターミネーターからなるHPTカセットを導入し、pSB1852を作製した。最後に、 Δ 15RNAiカセットを、pSPB1852のAscIサイトに挿入し、pSPB1877を作製した。

[0133]

このように作製したpSB1877の全体図を図3に示す。このように、pSB1877には、GFPカセット、GLELO、 $\Delta15RNAi$ カセット、 $\Delta6$ 不飽和化酵素、 $\Delta5$ 不飽和化酵素、AFT カセットが連結されており、多重遺伝子を発現するベクターとなっている。

[0134]

[VI] ダイズの形質転換および発現解析

pSPB1877を導入したダイズ不定胚を未成熟と成熟との2ステージでサンプリングし、多重遺伝子の導入・発現解析を行った。具体的には以下のように行った。

[0135]

ゲノムDNAおよびRNAをそれぞれDNeasy Plant Mini KitとRNeasy Plant Mini Kit (株式会社キアゲン)とを用いることにより調製した。抽出したDNA 200mgを鋳型に、PCR反応を行った。この際使用したプライマーは、det6f3(5'-TGGTGGAA GGACAAGCACAA-3')(配列番号17)とdet6r2(5'-ACAGACCAGGGTGAACATCA-3')(配列番号18)、プライマーdet5f4(5'-CTTTGGATCCTTGATCGCCT-3')(配列番号19)とdet5r3(5'-AGAACATGACGGTGTGCCAA-3')(配列番号20)、プライマーX baGLf(5'-CAGTTCTAGAGCCTTCTCACATTCCC-3')(配列番号21)とSacGLr(5'-AGTCGAGCTCTTACTGCAACTTCCTT-3')(配列番号22)、プライマーHPTf1(5'-CCTGCGGGTAAATAGCTGCG-3')(配列番号23)とHPTr1(5'-CGTCAACCAAGCTCTG ATAG-3')(配列番号24)、プライマーEGFP-F1(5'-ATGGTGAGCAAGGGCGAGGA-3')(配列番号25)とEGFP-R1(5'-AATGAACATGTCGAGCAGGTA-3')(配列番号26)を用いた。

[0136]

PCR反応は、酵素にExTaq(タカラバイオ株式会社)を用い、94℃で2分間保 出証特2004-3106478



持した後、94 \mathbb{C} · 30 \mathbb{W} 、55 \mathbb{C} · 30 \mathbb{W} 、72 \mathbb{C} · 30 \mathbb{W} · 1 \mathbb{W} のサイクルを 30 サイクル行い、さらに 72 \mathbb{C} で 1 \mathbb{W} 句間保持した。これらの結果から、p S P B 1877 を導入したダイズには Δ Δ 6 不飽和化酵素、 Δ 5 不飽和化酵素、脂肪酸鎖長延長酵素、 Δ Δ 5 不飽和化酵素、脂肪酸鎖長延長酵素、 Δ Δ 5 不飽和化酵素、 Δ 5 不飽和と Δ Δ 6 不飽和な Δ Δ 6 不飽和な Δ Δ 6 不飽和な Δ 6 不飽和な Δ 6 不飽和化酵素、 Δ 6 不飽和化酵素

[0137]

[VII] 形質転換ダイズの脂質分析

pSPB1877形質転換ダイズの成熟胚1gから上記[I]欄の方法に従って脂質を抽出し、ガスクロマトグラフィーおよび質量分析装置によって、脂肪酸の解析を行った。その結果を下記表2に示す。

[0138]

【表2】

	Control (%)	pSPB1877 (%)
リノール酸	56.28	43.96
αリノレン酸	7.6	6.52
ァリノレン酸	0	2.77
ジホモγリノレン酸	0	1.73
アラキドン酸	0	2.1

表 2 に示すように、p S P B 1 8 7 7 形質転換ダイズの成熟胚では本来ダイズでは生合成されない γ - リノレン酸、ジホモー γ - リノレン酸、アラキドン酸がそれぞれ全脂肪酸に対して、2. 7 7 %、1. 7 3 %、2. 1 0 %の割合で合成されていた。なお、宿主ダイズの脂質には、 γ - リノレン酸、ジホモー γ - リノレン酸、アラキドン酸は含まれていなかった。

[0139]

以上の結果より、本発明に係る植物体の生産方法によれば、ダイズでアラキドン酸を生産することが可能になった。

【産業上の利用可能性】

[0140]

上述したように、本発明に係る油脂原料植物の生産方法によれば、本来、高等植物で生産されなかったアラキドン酸を含有する植物体を得ることができる。この植物体からアラキドン酸を大量かつ簡易に取得することができるため、このアラキドン酸を用いて、健康食品や医薬品の製造・販売が可能となる。すなわち、本発明では、食品産業、製薬産業およびその関連産業に利用可能である。また、本発明は、植物体へ新たな付加価値を与えるものであるため、農業分野への利用も可能である。

【図面の簡単な説明】

[0141]

- 【図1】高度不飽和脂肪酸の生合成経路を模式的に示す図である。
- 【図2】本実施の形態に係るプラスミドベクターpSPB1877の作製工程を模式



的に示す図である。

【図3】本実施の形態に係るプラスミドベクターpSPB1877の全体を模式的に示す図である。



【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> SUNTORY LIMITED

43

<120> The method for produceing plants included arachidonic acid, the plants produced by that method, and the use

<130> P030099

<140>

<141>

<160> 28

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 457

<212> PRT

<213> Mortierella alpina

<400> 1

Met Ala Ala Ala Pro Ser Val Arg Thr Phe Thr Arg Ala Glu Ile Leu 1 5 10 15

Asn Ala Glu Ala Leu Asn Glu Gly Lys Lys Asp Ala Glu Ala Pro Phe 20 25 30

Leu Met Ile Ile Asp Asn Lys Val Tyr Asp Val Arg Glu Phe Val Pro 35 40 45

Asp His Pro Gly Gly Ser Val Ile Leu Thr His Val Gly Lys Asp Gly 50 55 60

Thr Asp Val Phe Asp Thr Phe His Pro Glu Ala Ala Trp Glu Thr Leu 65 70 75 80

Ala Asn Phe Tyr Val Gly Asp Ile Asp Glu Ser Asp Arg Ala Ile Lys 85 90 95

Asn Asp Asp Phe Ala Ala Glu Val Arg Lys Leu Arg Thr Leu Phe Gln 100 105 110

Ser Leu Gly Tyr Tyr Asp Ser Ser Lys Ala Tyr Tyr Ala Phe Lys Val 115 120 125

Ser Phe Asn Leu Cys Ile Trp Gly Leu Ser Thr Phe Ile Val Ala Lys 130 135 140



Trp Gly Gln Thr Ser Thr Leu Ala Asn Val Leu Ser Ala Ala Leu Leu 145 150 155 160

Gly Leu Phe Trp Gln Gln Cys Gly Trp Leu Ala His Asp Phe Leu His 165 170 175

His Gln Val Phe Gln Asp Arg Phe Trp Gly Asp Leu Phe Gly Ala Phe 180 185 190

Leu Gly Gly Val Cys Gln Gly Phe Ser Ser Ser Trp Trp Lys Asp Lys 195 200 205

His Asn Thr His His Ala Ala Pro Asn Val His Gly Glu Asp Pro Asp 210 215 220

Ile Asp Thr His Pro Leu Leu Thr Trp Ser Glu His Ala Leu Glu Met 225 230 235 240

Phe Ser Asp Val Pro Asp Glu Glu Leu Thr Arg Met Trp Ser Arg Phe 245 250 255

Met Val Leu Asn Gln Thr Trp Phe Tyr Phe Pro Ile Leu Ser Phe Ala 260 265 270

Arg Leu Ser Trp Cys Leu Gln Ser Ile Met Phe Val Leu Pro Asn Gly 275 280 285

Gln Ala His Lys Pro Ser Gly Ala Arg Val Pro Ile Ser Leu Val Glu 290 295 300

Gln Leu Ser Leu Ala Met His Trp Thr Trp Tyr Leu Ala Thr Met Phe 305 310 315 320

Leu Phe Ile Lys Asp Pro Val Asn Met Ile Val Tyr Phe Leu Val Ser 325 330 335

Gln Ala Val Cys Gly Asn Leu Leu Ala Ile Val Phe Ser Leu Asn His 340 345 350

Asn Gly Met Pro Val Ile Ser Lys Glu Glu Ala Val Asp Met Asp Phe 355 360 365

Phe Thr Lys Gln Ile Ile Thr Gly Arg Asp Val His Pro Gly Leu Phe 370 375 380

Ala Asn Trp Phe Thr Gly Gly Leu Asn Tyr Gln Ile Glu His His Leu 385 390 395 400

Phe Pro Ser Met Pro Arg His Asn Phe Ser Lys Ile Gln Pro Ala Val 405 410 415



```
Glu Thr Leu Cys Lys Lys Tyr Gly Val Arg Tyr His Thr Thr Gly Met 420 425 430
```

Ile Glu Gly Thr Ala Glu Val Phe Ser Arg Leu Asn Glu Val Ser Lys 435 440 445

Ala Ala Ser Lys Met Gly Lys Ala Gln 450 455

<210> 2

<211> 1371

<212> DNA

<213> Mortierella alpina

<400> 2

```
atggctgctg ctcccagtgt gaggacgttt actcgggccg agattttgaa tgccgaggcc 60
ctgaatgagg gcaagaagga tgccgaggca ccctttctga tgatcattga caacaaggtg 120
tacgatgtcc gcgagtttgt ccctgatcat cccggtggaa gtgtgattct cacgcacgtt 180
ggcaaggacg gcactgacgt ctttgacact ttccaccccg aggctgcttg ggagactctt 240
gccaactttt acgttggtga tattgatgag agcgatcgtg ccatcaagaa tgatgacttt 300
geggeegagg ttegeaaget gegeacettg tteeagteee ttggetacta egactegtee 360
aaggcatact atgccttcaa ggtctcgttc aacctctgca tctggggctt gtcgactttc 420
attgttgcca agtggggcca gacctcgacc ctcgccaacg tgctctcggc tgcgctcttg 480
ggtctcttct ggcagcagtg cggatggttg gcgcacgact ttttgcacca ccaggtcttc 540
caggaccgtt tctggggtga tcttttcggc gccttcttgg gaggtgtctg ccagggtttc 600
tegtectect ggtggaagga caagcacaac acteaceaeg etgeteceaa egteeaegge 660
gaggateceg acattgaeae teaceetetg ttgaeetgga gtgageatge tetggagatg 720
ttctcggatg ttcctgacga ggagctgacc cgtatgtggt cgcgcttcat ggtcctcaac 780
cagacetggt tetactteec catteteteg tttgeeegte tgteetggtg cetecagtee 840
attatgtttg ttctgcccaa cggtcaggcc cacaagccct ctggagcgcg tgtgcccatt 900
tcgttggtcg agcagctgtc tctggctatg cactggacct ggtacctcgc caccatgttc 960
ctgttcatta aggatcccgt caacatgatt gtgtactttt tggtgtcgca ggctgtttgc 1020
ggcaacttgt tggcgattgt gttctcgctc aaccacaacg gcatgcctgt gatctccaag 1080
gaggaagcgg tcgatatgga cttcttcacc aagcagatca tcacgggtcg tgatgttcac 1140
cctggtctgt ttgccaactg gttcacgggt ggattgaact accagattga gcaccacttg 1200
ttcccttcga tgccccgcca caacttttca aagatccagc ctgctgtcga gactttgtgc 1260
aaaaagtacg gtgtccgata ccataccact ggtatgatcg agggaactgc agaggtcttt 1320
                                                                  1371
agccgtttga acgaggtctc caaggcggcc tccaagatgg gcaaggcaca g
```

```
<210> 3
```

<211> 318

<212> PRT

<213> Mortierella alpina

<400> 3

Met Glu Ser Ile Ala Gln Phe Leu Pro Ser Lys Met Pro Gln Asp Leu 1 5 10 15



Phe Ile Asp Leu Ala Arg Ala Ile Gly Val Gln Ala Ala Pro Tyr Val 20 25 30

Asp Pro Leu Glu Ala Ala Leu Val Ala Gln Ala Glu Lys Phe Pro 35 40 45

Thr Val Val His His Thr Arg Gly Phe Leu Val Ala Val Glu Ser Pro 50 55 60

Leu Ala Arg Glu Leu Pro Leu Met Asn Pro Phe His Val Leu Leu Ile 65 70 75 80

Ala Leu Ala Tyr Leu Val Thr Val Phe Val Gly Met Gln Ile Met Lys 85 90 95

Asn Phe Glu Arg Phe Glu Val Lys Thr Phe Ser Leu Phe His Asn Phe 100 105 110

Cys Leu Val Ser Ile Ser Ala Tyr Met Cys Gly Gly Ile Leu Tyr Glu 115 120 125

Ala Tyr Gln Ala Asn Tyr Gly Leu Phe Glu Asn Ala Ala Asp His Thr 130 135 140

Val Gln Gly Leu Pro Met Ala Lys Met Ile Trp Leu Phe Tyr Phe Ser 145 150 155 160

Lys Ile Met Glu Phe Val Asp Thr Met Ile Met Val Leu Lys Lys Asn 165 170 175

Asn Arg Gln Ile Ser Phe Leu His Val Tyr His His Ser Ser Ile Phe 180 185 190

Thr Ile Trp Trp Leu Val Thr Phe Val Ala Pro Asn Gly Glu Ala Tyr 195 200 205

Phe Ser Ala Ala Leu Asn Ser Phe Ile His Val Ile Met Tyr Gly Tyr 210 215 220

Tyr Phe Leu Ser Ala Leu Gly Phe Lys Gln Val Ser Phe Ile Lys Phe 225 230 235 240

Tyr Ile Thr Arg Ser Gln Met Thr Gln Phe Cys Met Met Ser Ile Gln 245 250 255

Ser Ser Trp Asp Met Tyr Ala Met Lys Val Leu Gly Arg Pro Gly Tyr 260 265 270

Pro Phe Phe Ile Thr Ala Leu Leu Trp Phe Tyr Met Trp Thr Met Leu



275

280

285

Gly Leu Phe Tyr Asn Phe Tyr Arg Lys Asn Ala Lys Leu Ala Lys Gln 290 295 300

Ala Lys Ile Asp Ala Ala Lys Glu Lys Ala Arg Lys Leu Gl
n 305 310 315

<210> 4

<211> 954

<212> DNA

<213> Mortierella alpina

<400> 4

atggagtcga ttgcgcaatt cctccctca aagatgccgc aagatctgtt tattgacctt 60 gcaagggcca tcggtgtcca ggccgcaccc tatgtcgacc ctctcgaggc agcgcttgtg 120 gcccaggccg agaagttett ccccacggtc gttcatcaca cgcgcggctt tttggtcgcg 180 gtcgagtcac ccttggcccg tgagctgccc ttgatgaacc ccttccacgt gctgttgatc 240 gcgctcgctt acttggtcac ggtctttgtg ggcatgcaga tcatgaagaa ctttgaacgg 300 ttcgaggtca agacgttctc gctcttccac aacttttgtc tggtctcgat cagtgcctac 360 atgtgcggcg ggatcttgta cgaggcttac caggccaact atggactgtt tgagaacgcg 420 geogateata eegteeaggg tetteetatg geeaagatga tetggetett etaettetee 480 aagatcatgg agtttgtcga caccatgatc atggtcctta agaagaacaa ccgccagatc 540 tegttettge aegtetacea ceaeagetee atetteaeea tetggtggtt ggteaeettt 600 gttgcaccca atggtgaagc ctacttctcg gctgcgttga actcgttcat ccacgtgatc 660 atgtacggct actacttcct gtccgccttg ggcttcaagc aggtgtcgtt catcaagttc 720 tacatcacgc gttcgcagat gacgcagttc tgcatgatgt cgatccagtc ctcctgggac 780 atgtatgcca tgaaggtgct tggccgcccc ggatacccct tcttcatcac cgccctgctt 840 tggttctaca tgtggaccat gctcggactc ttctacaact tctacagaaa gaacgccaag 900 954 ttggccaagc aggccaagat cgatgctgcc aaggagaagg caaggaagtt gcag

<210> 5

<211> 446

<212> PRT

<213> Mortierella alpina

<400>5

Met Gly Thr Asp Gln Gly Lys Thr Phe Thr Trp Gln Glu Leu Ala Ala 1 5 10 15

His Asn Thr Glu Asp Ser Leu Leu Leu Ala Ile Arg Gly Asn Val Tyr 20 25 30

Asp Val Thr Lys Phe Leu Ser Arg His Pro Gly Gly Thr Asp Thr Leu 35 40 45

Leu Leu Gly Ala Gly Arg Asp Val Thr Pro Val Phe Glu Met Tyr His 50 55 60



Glu Phe Gly Ala Ala Glu Ala Ile Met Lys Lys Tyr Tyr Val Gly Thr 65 70 75 80

Leu Val Ser Asn Glu Leu Pro Ile Phe Pro Glu Pro Thr Val Phe His 85 90 95

Lys Thr Ile Lys Gly Arg Val Glu Ala Tyr Phe Lys Asp Arg Asn Met 100 105 110

Asp Ser Lys Asn Arg Pro Glu IIe Trp Gly Arg Tyr Ala Leu IIe Phe 115 120 125

Gly Ser Leu Ile Ala Ser Tyr Tyr Ala Gln Leu Phe Val Pro Phe Val 130 135 140

Val Glu Arg Thr Trp Leu Gln Val Val Phe Ala IIe IIe Met Gly Phe 145 150 155 160

Ala Cys Ala Gln Val Gly Leu Asn Pro Leu His Asp Ala Ser His Phe 165 170 175

Ser Val Thr His Asn Pro Thr Val Trp Lys Ile Leu Gly Ala Thr His 180 185 190

Asp Phe Phe Asn Gly Ala Ser Tyr Leu Val Trp Met Tyr Gln His Met 195 200 205

Leu Gly His His Pro Tyr Thr Asn Ile Ala Gly Ala Asp Pro Asp Val 210 215 220

Ser Thr Ser Glu Pro Asp Val Arg Arg Ile Lys Pro Asn Gln Lys Trp 225 230 235 240

Phe Val Asn His Ile Asn Gln His Met Phe Val Pro Phe Leu Tyr Gly 245 250 255

Leu Leu Ala Phe Lys Val Arg Ile Gln Asp Ile Asn Ile Leu Tyr Phe 260 265 270

Val Lys Thr Asn Asp Ala Ile Arg Val Asn Pro Ile Ser Thr Trp His 275 280 285

Thr Val Met Phe Trp Gly Gly Lys Ala Phe Phe Val Trp Tyr Arg Leu 290 295 300

Ile Val Pro Met Gln Tyr Leu Pro Leu Ser Lys Val Leu Leu Leu Phe 305 310 315 320

Thr Val Ala Asp Met Val Ser Ser Tyr Trp Leu Ala Leu Thr Phe Gln



325

330

335

Ala Asn His Val Val Glu Glu Val Gln Trp Pro Leu Pro Asp Glu Asn 340 345 350

Gly Ile Ile Gln Lys Asp Trp Ala Ala Met Gln Val Glu Thr Thr Gln 355 360 365

Asp Tyr Ala His Asp Ser His Leu Trp Thr Ser Ile Thr Gly Ser Leu 370 375 380

Asn Tyr Gln Ala Val His His Leu Phe Pro Asn Val Ser Gln His His 385 390 395 400

Tyr Pro Asp Ile Leu Ala Ile Ile Lys Asp Thr Cys Ser Glu Tyr Lys 405 410 415

Val Pro Tyr Leu Val Lys Asp Thr Phe Trp Gln Ala Phe Ala Ser His
420 430

Leu Glu His Leu Arg Val Leu Gly Leu Arg Pro Lys Glu Glu
435 440 445

<210> 6

<211> 1338

<212> DNA

<213> Mortierella alpina

<400> 6

atgggtacgg accaaggaaa aaccttcacc tggcaagaac tcgcggcgca taacaccgag 60 gacagectee ttttggetat cegtggeaat gtataegatg teacaaagtt ettgageegt 120 catcctggtg gaacggatac tetettgete ggagetggee gagatgteae teeggttttt 180 gagatgtacc acgagtttgg agctgcagag gctatcatga agaagtacta tgttggcaca 240 ctggtctcaa atgagttgcc catcttccca gagccaacgg tgttccataa gaccatcaag 300 ggcagagttg aggcatactt taaggaccgg aacatggatt ccaagaacag accagagatc 360 tggggacgat atgctctcat ctttggatcc ttgatcgcct cttactacgc gcagctcttt 420 gtaccgttcg tggtcgaacg tacatggctc caggtggtgt ttgctatcat catgggattt 480 gegtgegege aagteggatt gaaccetett caegatgeet eecaetttte agtgacceae 540 aaccccaccg tttggaagat tctcggagcc acgcacgact ttttcaacgg agcatcgtat 600 ctcgtgtgga tgtaccaaca tatgctcggc catcatccct ataccaacat tgctggagct 660 gatcccgatg tgtcgacctc tgagcccgat gttcgtcgta tcaagcccaa ccaaaagtgg 720 ttcgtcaacc acatcaacca gcacatgttt gttcctttcc tgtacggact gctggcgttc 780 aaggtgcgca tccaggacat caacatcttg tactttgtca agaccaatga cgccattcgt 840 gtcaacccca tetegaettg geacaccgte atgttetggg geggaaagge ettetttgte 900 tggtaccgct tgatcgttcc tatgcagtat ctgcccctga gcaaggtgtt gctcttgttt 960 accetcgcag acategetete tetetacteg etggegetega cettecagge gaaccaegtt 1020 gttgaggagg ttcagtggcc attgcctgat gagaatggaa tcatccaaaa ggattgggca 1080 gccatgcagg tcgagactac tcaggattac gcccacgatt cgcacctctg gaccagcatc 1140 acgggcaget tgaactacca agccgttcat catetgttee egaacgttte ecageateae 1200

taccetgata teetggetat cateaaggae acetgeageg agtacaaggt gecatacete 1260 gtcaaggata ccttttggca agcgtttgct tcacatttgg agcacttgcg tgtgcttggt 1320 1338 cttcgtccca aggaagag <210> 7 <211> 26 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Primer HinCprof <400> 7 26 agtcaagctt aattcaaaca aaaacg <210> 8 <211> 26 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Primer XbaCpror <400> 8 26 cagttctaga aaattcttta atacgg <210> 9 <211> 26 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Primer Sacmasf <400> 9 26 agtcgagctc cagcttccct gaaacc <210> 10 <211> 33 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220>

<223> Description of Artificial Sequence: Primer Ecomasr

<400> 10 catcatctcg agggtggtga ccatggtgat cgc	33
<210> 11 <211> 27 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Primer det15-2-f1	
<400> 11 atggttaaag acacaaagcc tttagcc	27
<210> 12 <211> 22 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Primer det15-2-r1	
<400> 12 tcagtctcgt tgcgagtgga gg	22
<210> 13 <211> 33 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Primer SOYF1-B	
<400> 13 tggcctggga tccttaaaga cacaaagcct tta	33
<210> 14 <211> 32 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Primer SOYR1-X	. 01064

<400> 14 gcacatctcg agggattgaa gtgagagcct tc	32
<210> 15 <211> 32 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Primer SOYF2-S	
<400> 15 gtctgcgagc tcttaaagac acaaagcctt ta	32
<210> 16 <211> 32 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Primer SOUR2-X	
<400> 16 catcateteg agggtggtga ceatggtgat ge	32
<210> 17 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Primer det6f3	
<400> 17 tggtggaagg acaagcacaa	20
<210> 18 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence	
<220> <223> Description of Artificial Sequence: Primer det6r2	
<400> 18	

acagaccagg gtgaacatca

20

<210> 19

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Primer det5f4

<400> 19

ctttggatcc ttgatcgcct

20

<210> 20

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Primer det5r3

<400> 20

agaacatgac ggtgtgccaa

20

<210> 21

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Primer XbaGLf

<400> 21

cagttctaga gccttctcac attccc

26

<210> 22

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Primer SacGLr

<400> 22

agtcgagctc ttactgcaac ttcctt

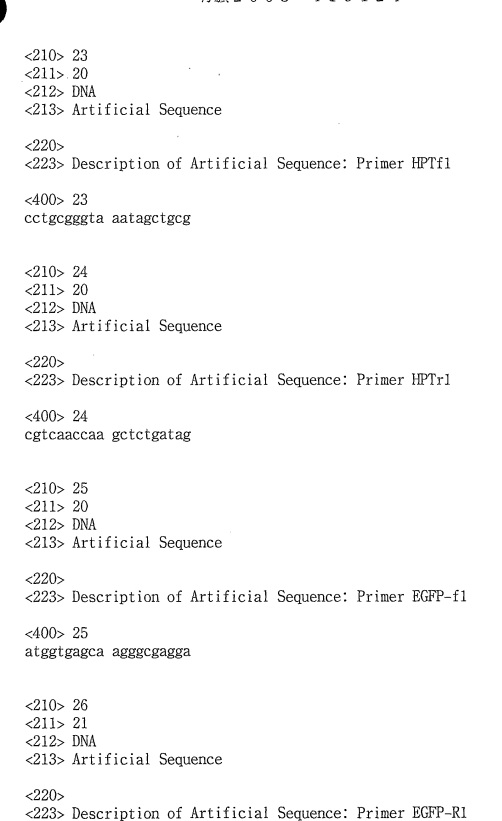
26

20

20

20

21



<210> 27

<400> 26

aatgaacatg tcgagcaggt a

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Primer GLEf

<400> 27

gtgctcgctt atttggtcac

20

<210> 28

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

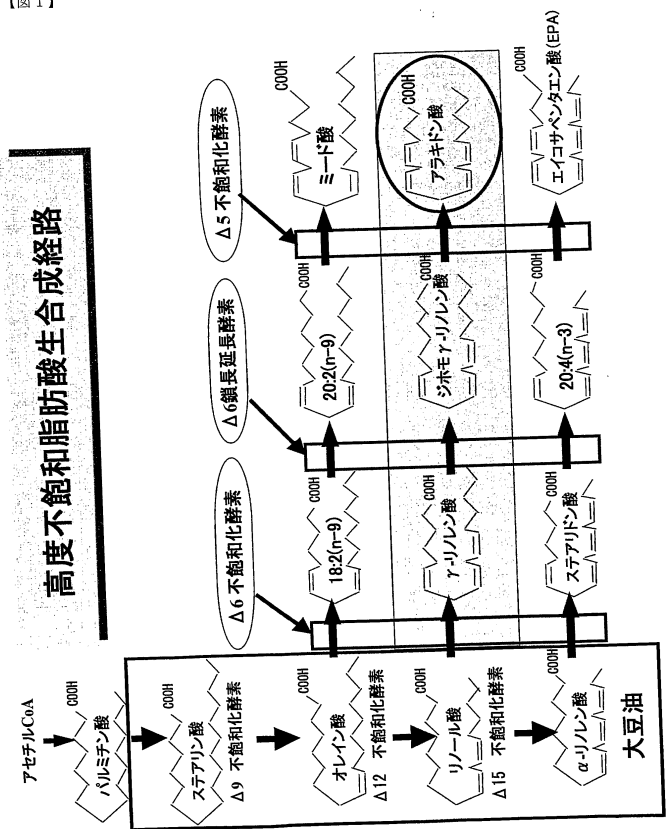
<223> Description of Artificial Sequence: Primer GLEr

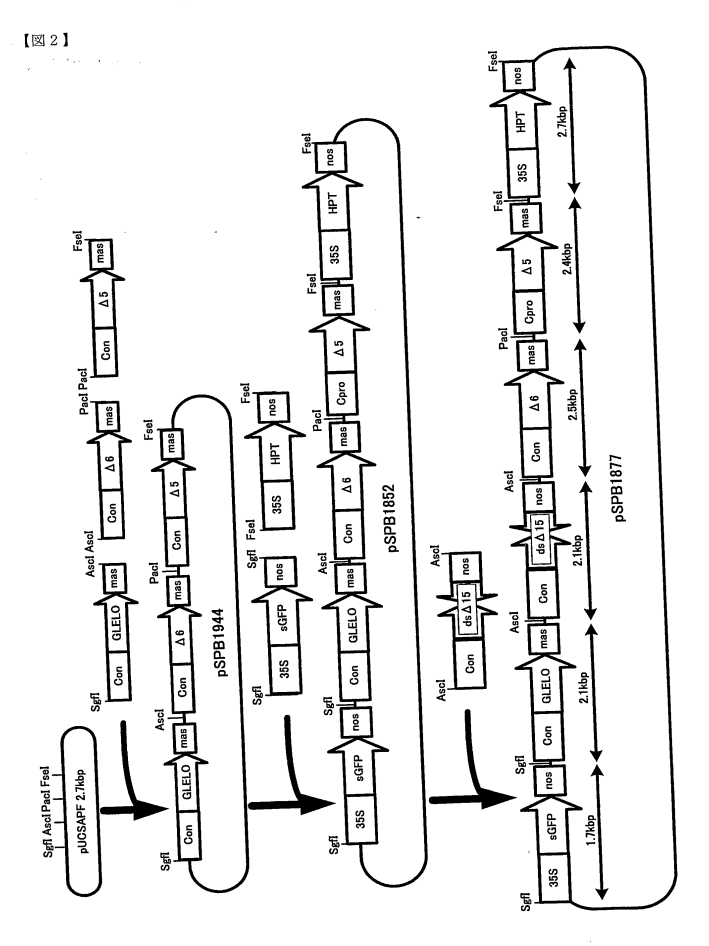
<400> 28

cgacatcatg cagaactgtg

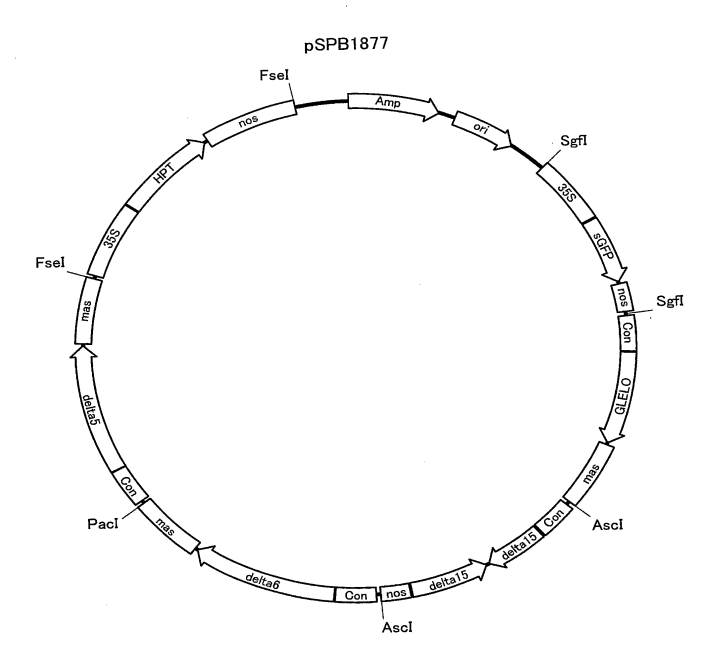
20

【書類名】図面 【図1】





【図3】.





【書類名】要約書

【要約】

【課題】 アラキドン酸を含有するアラキドン酸ダイズおよびその利用法を提供する。 【解決手段】 アラキドン酸生合成に関与する脂肪酸合成酵素を植物体に導入し、アラキ ドン酸を生産させるアラキドン酸生産工程を含む植物体の生産方法を用いて得られる油脂 原料植物体によれば、簡便にアラキドン酸を含有するダイズを取得することができる。そ れゆえ、アラキドン酸を大量かつ安価に取得することができる。

【選択図】 なし



特願2003-419124

出願人履歴情報

識別番号

[000001904]

1. 変更年月日

1990年 8月13日

[変更理由]

新規登録

住 所 氏 名 大阪府大阪市北区堂島浜2丁目1番40号

サントリー株式会社